

Fecha de elaboración del informe: 1 de octubre de 2009

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	664706	No	1A
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	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	663260	No	1A
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	664706	No	1B
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	663260	No	1B
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	664706	No	1A
01/09/2009	ACABEL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	663260	No	1A
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	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	663278	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	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	664698	No	1A
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	663278	No	1B
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	664698	No	1B
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	663278	No	1A
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	664698	No	1A
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	663278	No	1A
01/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	664698	No	1A
01/09/2009	ACABEL RAPID 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	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	860221	No	1A
01/09/2009	ACABEL RAPID 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	860221	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	ACABEL RAPID 8 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del procedimiento de aprobación 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	860221	No	1A
01/09/2009	AREMIS 20 mg/ml líquido concentrado para uso oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	657692	No	1A
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	636449	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	705772	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	636431	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 200mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	705830	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	705558	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	636316	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	636423	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	705574	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	705566	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA CUVE 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	636357	Si	1B
01/09/2009	AZITROMICINA PENSA 500 mg granulado para suspension oral	PENSA PHARMA, S.A.U	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado de un principio activo biológico o un excipiente biológico	764522	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	661273	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603018	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	661274	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603020	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661273	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603018	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661274	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603020	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	661275	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603021	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	661276	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603022	Si	1B
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661275	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603021	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	661276	Si	1A
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603022	Si	1A
01/09/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	780700	No	1B
01/09/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	780700	No	1B
01/09/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	620674	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	620674	No	1B
01/09/2009	CO-VALS FORTE 160 mg/25 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	650999	No	1B
01/09/2009	CO-VALS FORTE 160 mg/25 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	650999	No	1B
01/09/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	657247	No	1B
01/09/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un material inicial intermedio o reactivo utilizado en el proceso de fabricación del principio activo	657247	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652201	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652202	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652201	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652202	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	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	652184	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652183	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652184	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652184	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652183	Si	1A
01/09/2009	GLIMEPIRIDA SANDOZ 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652184	Si	1A
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/100 µg, Polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	848671	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/100 µg, Polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	848671	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/100 µg, Polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	848671	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/100 µg, Polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	848671	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/250 µg polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	848689	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/250 µg polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	848689	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/250 µg polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	848689	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/250 µg polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	848689	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/500 µg, polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	849000	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/500 µg, polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	849000	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/500 µg, polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	849000	No	1B
01/09/2009	INALADUO ACCUHALER 50/500 µg, polvo para inhalación	FAES FARMA, S.A.	SALMETEROL XINAFOATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	849000	No	1B
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660246	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORUR O TRIHIDRATO	Modificación de los controles o límites del proceso aplicados durante la fabricación del producto. Límites en el curso del proceso más estrictos	660247	No	1A
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 15 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650171	Si	1B
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 15 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650171	Si	1B
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650172	Si	1B
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650173	Si	1B
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650172	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650173	Si	1B
01/09/2009	RINOSONE Spray Nasal Acuoso	FAES FARMA, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	686063	No	1B
01/09/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655934	No	1A
01/09/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655935	No	1A
01/09/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655932	No	1A
01/09/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	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	655933	No	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 10 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA 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	654317	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 10 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	654317	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 10 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	654317	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 10 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	654317	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 5 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	654318	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 5 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	654318	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 5 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA 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	654318	Si	1A
02/09/2009	ALFUZOSINA UR 5 mg comprimidos de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654318	Si	1A
02/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 15 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650171	Si	1A
02/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650172	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	LANSOPRAZOL CUVE 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650173	Si	1A
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650779	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650779	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650779	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650779	Si	1A
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650837	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Adición de un nuevo parámetro de pruebas a la especificación de un principio activo	650778	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650837	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650837	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650778	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	650778	Si	1B
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650837	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	LANSOPRAZOL MABO 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	LANSOPRAZOL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	650778	Si	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652120	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600306	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	652119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ACETILCISTEINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
02/09/2009	NEPHROTECT solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600303	No	1A
03/09/2009	AMOXICILINA BEXAL 1000 mg comprimidos dispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AMOXICILINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662274	Si	1B
03/09/2009	AMOXICILINA BEXAL 1000 mg comprimidos dispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AMOXICILINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662275	Si	1B
03/09/2009	AMOXICILINA BEXAL 750 mg comprimidos dispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662272	Si	1B
03/09/2009	AMOXICILINA BEXAL 750 mg comprimidos dispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662273	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603165	Si	1B
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663086	Si	1B
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663087	Si	1B
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603166	Si	1B
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663089	Si	1B
03/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	603167	Si	1B
03/09/2009	CARVEDILOL TEVA 25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651582	Si	1A
03/09/2009	CARVEDILOL TEVA 6,25 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651585	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653475	Si	1B
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 1 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653474	Si	1B
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653479	Si	1B
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 2 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653476	Si	1B
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653542	Si	1B
03/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 3 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653545	Si	1B
03/09/2009	MOLSIDAIN 4 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	MOLSIDOMINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	992354	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652244	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652245	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652246	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652244	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652245	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652246	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652244	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652245	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652246	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652244	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652245	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 25 MG comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652246	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652247	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652250	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652251	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652247	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652250	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652251	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652247	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652250	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652251	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652247	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652250	No	1A
03/09/2009	PALACIMOL 6,25 mg comprimidos	LABORATORIOS SPYFARMA, S.A.	CARVEDIOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	652251	No	1A
03/09/2009	SALIDUR Comprimidos	LABORATORIOS MIRALFARMA, S.L.	FUROSEMIDA-XANTINOL	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	820530	No	1B
03/09/2009	SALIDUR Comprimidos	LABORATORIOS MIRALFARMA, S.L.	TRIAMTERENO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	820530	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	SALIDUR Comprimidos	LABORATORIOS MIRALFARMA, S.L.	FUROSEMIDA-XANTINOL	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	968131	No	1B
03/09/2009	SALIDUR Comprimidos	LABORATORIOS MIRALFARMA, S.L.	TRIAMTERENO	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	968131	No	1B
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	CALCIO CARBONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	COLECALCIFEROL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	CALCIO CARBONATO	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A
04/09/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI granulado efervescente	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	COLECALCIFEROL	Modificación de la especificación de un principio activo o de material inicial o reactivo utilizado en el proceso de producción del principio activo. Límites más estrictos de la especificación	659905	No	1A
04/09/2009	ADALAT	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658195	No	1A
04/09/2009	ADALAT	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	603258	No	1A
04/09/2009	ADALAT OROS 30 comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	643361	No	1A
04/09/2009	ADALAT OROS 30 comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750992	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	ADALAT OROS 60, comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750802	No	1A
04/09/2009	ADALAT OROS 60, comprimidos de liberación prolongada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	643353	No	1A
04/09/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658187	No	1A
04/09/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	603340	No	1A
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 10 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659848	Si	1A
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 10 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602692	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 10 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659848	Si	1A
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 10 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602692	Si	1A
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 5 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	659849	Si	1A
04/09/2009	AMLODIPINO STADA GENERICOS 5 mg comprimidos	STADA GENERICOS, S.L.	AMLODIPINO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602921	Si	1A
04/09/2009	AREMIS 20 mg/ml líquido concentrado para uso oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	657692	No	1A
04/09/2009	AREMIS 20 mg/ml líquido concentrado para uso oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	657692	No	1B
04/09/2009	AREMIS 20 mg/ml líquido concentrado para uso oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, 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	657692	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	BICALUTAMIDA WINTHROP 50 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	660012	Si	1B
04/09/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	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	659909	No	1A
04/09/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	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	659909	No	1A
04/09/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	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	603143	No	1A
04/09/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	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	603143	No	1A
04/09/2009	FEIBA 1000 UF	BAXTER, S.L.	COMPLEJO COAGULANTE ANTIINHIBIDOR	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	955260	No	1A
04/09/2009	FEIBA 500 UF	BAXTER, S.L.	COMPLEJO COAGULANTE ANTIINHIBIDOR	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	955278	No	1A
04/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653481	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 4 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653480	Si	1B
04/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653546	Si	1B
04/09/2009	GLIMEPIRIDA SALUTAS 6 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GLIMEPIRIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	653547	Si	1B
04/09/2009	IMMUNINE STIM PLUS 1200 UI / 10 ml polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	675918	No	1A
04/09/2009	IMMUNINE STIM PLUS 600 UI / 5 ml polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	675926	No	1A
04/09/2009	PACLITAXEL GP- PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660940	No	1A
04/09/2009	PACLITAXEL GP- PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660941	No	1A
04/09/2009	PACLITAXEL GP- PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660942	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	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	659910	No	1A
04/09/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	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	659910	No	1A
04/09/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	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	603141	No	1A
04/09/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	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	603141	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	TROMBINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRINOGENO HUMANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRONECTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTIMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690511	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	TROMBINA HUMANA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRINOGENO HUMANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRONECTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTIMINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	TISSUCOL DUO 5,0 ml	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	690503	No	1A
07/09/2009	CEFUROXIMA STADA 250 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	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	660794	Si	1A
07/09/2009	CEFUROXIMA STADA 250 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	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	602939	Si	1A
07/09/2009	CEFUROXIMA STADA 500 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	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	660748	Si	1A
07/09/2009	CEFUROXIMA STADA 500 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	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	602938	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	835017	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	834986	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	825984	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999854	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999854	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	625897	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	625897	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705475	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705475	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999854	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999854	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	625897	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	625897	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORO TIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705475	Si	1A
07/09/2009	LISINOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705475	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Modificación del procedimiento de aprobación 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	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	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	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	866392	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	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	866392	Si	1A
07/09/2009	LORATADINA GENPRIL 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LORATADINA	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	866392	Si	1A
07/09/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	653915	No	1B
07/09/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL 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)	653915	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	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
07/09/2009	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
07/09/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	756874	No	1B
07/09/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL 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)	756874	No	1B
07/09/2009	MALARONE PEDIÁTRICO 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	756874	No	1B
07/09/2009	MALARONE PEDIÁTRICO 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	756874	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	PAROXETINA HEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	HEXAL A/S	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	947903	Si	1A
07/09/2009	PAROXETINA HEXAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	HEXAL A/S	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	947911	Si	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	962670	No	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A
07/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	PRAVASTATINA APHAR 10 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659428	Si	1B
07/09/2009	PRAVASTATINA APHAR 20 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659429	Si	1B
07/09/2009	PRAVASTATINA APHAR 40 mg comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659427	Si	1B
07/09/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	606087	No	1B
07/09/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	695783	No	1B
07/09/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPIN A	Sustitución de un excipiente por otro comparable	695791	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	799486	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	730747	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	649343	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	657676	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	649335	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	798959	No	1B
08/09/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA 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	730739	No	1B
08/09/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 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)	657247	No	1B
08/09/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	657247	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660196	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660196	No	1A
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660197	No	1A
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	660197	No	1A
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	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	660196	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	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	660196	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	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	660197	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	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	660197	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	660196	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	660196	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	660197	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	660197	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663848	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del peso/volumen de relleno de los productos no parenterales de dosis múltiple	663848	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660196	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660196	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660197	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	660197	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	663848	No	1B
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	663848	No	1B
08/09/2009	FLUVASTATINA RATIO 80 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	661741	Si	1B
08/09/2009	FLUVASTATINA RATIO 80 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	602822	Si	1B
08/09/2009	GABAPENTINA TECNIGEN 300 mg cápsulas duras	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	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	662178	Si	1A
08/09/2009	NORMOTRIDE 25 mg comprimidos	ARAFARMA GROUP, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del Nombre del Medicamento	655875	Si	1B
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873166	No	1B
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873141	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873166	No	1B
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873141	No	1B
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873166	No	1B
08/09/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	873141	No	1B
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	816470	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	816470	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	817361	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817361	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817361	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	817379	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817379	Si	1A
08/09/2009	SIMVASTATINA EDIGEN 40 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SIMVASTATINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	817379	Si	1A
09/09/2009	AMOXICILINA PENZA 500 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715342	Si	1A
09/09/2009	AMOXICILINA PENZA 500 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	883827	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	AMOXICILINA PENZA 500 mg capsulas	PENZA PHARMA, S.A.U	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	611525	Si	1A
09/09/2009	ANGIODROX 120 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	648097	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 120 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	762344	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 120 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	762419	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 180 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	648105	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 180 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	694364	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 180 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	795104	No	1A
09/09/2009	ANGIODROX 300 mg cápsulas retard	SOLVAY PHARMA, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	795138	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	ARAINNO 10 mg comprimidos	ARAFARMA GROUP, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre del Medicamento	658749	Si	1B
09/09/2009	ARAINNO 5 mg comprimidos	ARAFARMA GROUP, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del Nombre del Medicamento	658748	Si	1B
09/09/2009	ARCOXIA 120 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	656534	No	1B
09/09/2009	ARCOXIA 60 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	656532	No	1B
09/09/2009	ARCOXIA 90 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	656533	No	1B
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750778	Si	1A
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	604140	Si	1A
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 100 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750877	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750505	Si	1A
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	750588	Si	1A
09/09/2009	ATENOLOL BEXAL 50 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ATENOLOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	604132	Si	1A
09/09/2009	AZITROMICINA MABO 500 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	728881	Si	1B
09/09/2009	AZITROMICINA MABO 500 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, S.A	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602144	Si	1B
09/09/2009	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
09/09/2009	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
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656529	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656528	No	1A
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656529	No	1A
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656528	No	1A
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656529	No	1A
09/09/2009	BARNIX 10 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656528	No	1A
09/09/2009	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
09/09/2009	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
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656527	No	1A
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	656526	No	1A
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656527	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656526	No	1A
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656527	No	1A
09/09/2009	BARNIX 20 mg cápsulas duras de liberación modificada	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	BARNIDIPINO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656526	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	828194	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	637181	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 250 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	829309	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	637587	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	827220	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	BAYCIP 500 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	828665	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 750 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	637199	No	1A
09/09/2009	BAYCIP 750 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, 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	824474	No	1A
09/09/2009	EXXIV 120 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	792689	No	1B
09/09/2009	EXXIV 60 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	792291	No	1B
09/09/2009	EXXIV 90 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	792671	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	GABAPENTINA TECNIGEN 400 mg cápsulas duras	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662183	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661217	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661218	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	603009	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661217	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661218	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	603009	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	661217	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	661218	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	603009	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661217	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661218	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	603009	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661211	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	661212	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	603006	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661211	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	661212	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	603006	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	661211	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	661212	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	603006	Si	1A
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661211	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661212	Si	1B
09/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 40 mg comprimidos gastroresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	603006	Si	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	ANTITROMBINA III	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR II	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR X	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR VII	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTROMBINA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	935890	No	1B
09/09/2009	SILAM 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652906	Si	1B
09/09/2009	SILAM 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652915	Si	1B
09/09/2009	SILAM 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652907	Si	1B
09/09/2009	SILAM 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652908	Si	1B
09/09/2009	SILAM 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652911	Si	1B
09/09/2009	SILAM 5 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652912	Si	1B
09/09/2009	SILAM 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652913	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
09/09/2009	SILAM 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Modificación del Nombre del Medicamento	652914	Si	1B
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824268	No	1A
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824482	No	1A
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824268	No	1A
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824482	No	1A
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824268	No	1A
09/09/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	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)	824482	No	1A
09/09/2009	ZOLPIDEM ACOST 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ZOLPIDEM	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	735621	Si	1A
09/09/2009	ZOLPIDEM ACOST 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ZOLPIDEM	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	735621	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	BLEOMICINA MYLAN 15 UI polvo y disolvente para solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BLEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	656759	No	1A
10/09/2009	BLEOMICINA MYLAN 15 UI polvo y disolvente para solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BLEOMICINA SULFATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600783	No	1A
10/09/2009	BLEOMICINA MYLAN 15 UI polvo y disolvente para solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BLEOMICINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	656759	No	1B
10/09/2009	BLEOMICINA MYLAN 15 UI polvo y disolvente para solución inyectable	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BLEOMICINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	600783	No	1B
10/09/2009	CITALOPRAM MABO 20 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, 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	822668	Si	1B
10/09/2009	CITALOPRAM MABO 20 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, 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	653206	Si	1B
10/09/2009	CITALOPRAM MABO 20 mg comprimidos recubiertos con película	MABO FARMA, 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	636837	Si	1B
10/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651326	No	1B
10/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651327	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602520	No	1B
10/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651328	No	1B
10/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651329	No	1B
10/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602522	No	1B
10/09/2009	FAMCICLOVIR PHARMAGENUS 125 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	662364	Si	1B
10/09/2009	FAMCICLOVIR PHARMAGENUS 250 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	662373	Si	1B
10/09/2009	FAMCICLOVIR PHARMAGENUS 500 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	662374	Si	1B
10/09/2009	FAMCICLOVIR PHARMAGENUS 750 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	Modificación del Nombre del Medicamento	662375	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	728139	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	601898	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	868059	Si	1A
10/09/2009	FLUOXETINA PHARMAGENUS 20 mg cápsulas duras	PHARMAGENUS, S.A.	FLUOXETINA	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)	758771	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	773671	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	773671	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	813022	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	813022	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	635565	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	635565	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	661471	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	661471	No	1A
10/09/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	661471	No	1B
10/09/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	661471	No	1B
10/09/2009	PLUMAROL 50 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	808956	No	1A
10/09/2009	PLUMAROL 50 mg comprimidos	LACER, S.A	MIGLITOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	808949	No	1A
10/09/2009	RESPIBIEN ANTIALERGICO solución para pulverización nasal	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OXIMETAZOLINA HIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	966663	No	1B
10/09/2009	RESPIBIEN ANTIALERGICO solución para pulverización nasal	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	966663	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656501	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656502	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	RISFARMAL 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602519	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656503	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656506	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602521	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656507	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602523	No	1B
10/09/2009	RISFARMAL 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	656508	No	1B
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619262	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	782748	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619221	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619247	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783118	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783175	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	618033	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	782987	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	782755	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619023	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTÁSIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653570	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653570	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTÁSIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653571	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	653571	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653570	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653570	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653571	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	653571	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619288	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783225	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783340	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619270	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	619288	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	619288	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	619270	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	783340	No	1A
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	783225	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	783225	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718213	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718213	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 2,5% Y CLORURO SODICO 0,45% solución para perfusión IV	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	631929	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	632752	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	632000	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	632000	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	631937	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	715870	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718197	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718197	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 3,3% Y CLORURO SÓDICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	718205	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762310	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617076	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762773	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763821	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762294	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617209	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617357	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617191	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617035	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763847	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762310	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617076	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762773	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763821	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762294	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617209	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617357	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617191	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617035	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763847	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762310	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617076	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762773	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763821	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762294	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617209	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617357	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617191	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617035	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763847	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762310	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617076	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762773	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763821	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762294	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617209	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617357	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617191	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617035	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	763847	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836759	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836916	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626093	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626218	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836932	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	836940	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626234	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATA DA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,3% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	626267	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804054	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	804609	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	620765	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804054	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804609	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621102	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621110	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804054	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804591	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	804609	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621102	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	620765	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO HARTMANN (RINGER LACTADA) solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	621110	No	1A
10/09/2009	VIAFLO METRONIDAZOL 5 mg/ml, solución para perfusión	BAXTER, S.L.	METRONIDAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	652640	No	1A
10/09/2009	VIAFLO METRONIDAZOL 5 mg/ml, solución para perfusión	BAXTER, S.L.	METRONIDAZOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	600352	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654436	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO SODIO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO SODIO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654436	No	1A
10/09/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654436	No	1A
10/09/2009	VOLTARÉN 100 mg supositorios	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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	662213	No	1A
10/09/2009	VOLTARÉN 100 mg supositorios	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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	662213	No	1A
10/09/2009	VOLTARÉN 100 mg supositorios	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	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	662213	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
10/09/2009	VOLTARÉN 100 mg supositorios	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	662213	No	1B
11/09/2009	ANEXATE ROCHE 1 mg/10 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	980128	No	1B
11/09/2009	ANEXATE ROCHE 1 mg/10 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980128	No	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663066	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603153	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663068	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603154	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663071	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603155	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663084	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603163	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663083	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603162	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663085	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603164	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603165	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663086	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663087	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603166	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663089	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA KERN PHARMA 40 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603167	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663079	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603157	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663077	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603156	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	663078	Si	1A
11/09/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATIN A MAGNESIO TRIHIDRATO	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	603158	Si	1A
11/09/2009	BISOLGRIP FORTE Polvo para solución oral	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PARACETAMOL	Modificación del Nombre del Medicamento	659085	No	1B
11/09/2009	BISOLGRIP FORTE Polvo para solución oral	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Modificación del Nombre del Medicamento	659085	No	1B
11/09/2009	BISOLGRIP FORTE Polvo para solución oral	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	659085	No	1B
11/09/2009	DIAFORÍN 0.5 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651262	No	1B
11/09/2009	DIAFORÍN 0.5 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651325	No	1B
11/09/2009	DIAFORÍN 0.5 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	602518	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	DIOVAN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	629105	No	1A
11/09/2009	DIOVAN 160 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	720631	No	1A
11/09/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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	659091	No	1A
11/09/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	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	602775	No	1A
11/09/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	659091	No	1B
11/09/2009	DIOVAN 320 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	602775	No	1B
11/09/2009	DIOVAN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	715581	No	1A
11/09/2009	DIOVAN 80 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	631523	No	1A
11/09/2009	EMOVATE CREMA	UCB PHARMA, S.A.	CLOBETASONA BUTIRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	959940	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	EMOVATE CREMA	UCB PHARMA, S.A.	CLOBETASONA BUTIRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	959957	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	616268	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734616	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734640	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734608	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734582	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734558	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	734533	No	1A
11/09/2009	ESERTIA 20 mg/ml gotas orales en solución	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	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	659186	No	1A
11/09/2009	FLUVASTATINA RATIOPHARM 80 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	661931	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	FLUVASTATINA RATIOPHARM 80 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del Nombre del Medicamento	603833	Si	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651207	No	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	651207	No	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600253	No	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	600253	No	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	661473	No	1B
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	661473	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	661473	No	1A
11/09/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, 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	661473	No	1A
11/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	835017	Si	1B
11/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	834986	Si	1B
11/09/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	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	825984	Si	1B
11/09/2009	PRAVASTATINA ACOST 10 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	739358	Si	1B
11/09/2009	PRAVASTATINA ACOST 20 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	738740	Si	1B
11/09/2009	PRAVASTATINA ACOST 40 mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	738963	Si	1B
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	841486	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	841510	No	1A
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	604223	No	1A
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	841486	No	1A
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	841510	No	1A
11/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación para adaptarse a una actualización de la monografía pertinente de la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	604223	No	1A
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 0,5 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651330	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 0,5 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651333	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 2 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651334	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 2 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651335	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 4 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651336	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA DERMOGEN 4 mg comprimidos	DERMOGEN FARMA, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651337	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 6 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	654001	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 6 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	654002	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 0,5 mg comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651340	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 0,5 mg comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651341	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 1 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653997	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 1 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	654000	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 2 mg Comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651342	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 2 mg Comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651343	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 3 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653995	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 3 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	653996	Si	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 4 mg Comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651344	No	1B
11/09/2009	RISPERIDONA FARMALIDER 4 mg Comprimidos	FARMALIDER, S.A.	RISPERIDONA	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Otras modificaciones de un procedimiento de pruebas, incluidas la sustitución o la adición de un procedimiento de pruebas	651345	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
11/09/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 150 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA 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	662654	Si	1B
11/09/2009	VENLAFAXINA RETARD ACYGEN 75 mg cápsulas de liberación prolongada	ACYGEN, S.L.	VENLAFAXINA 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	662653	Si	1B
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 0,5 mg/5 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	980110	No	1B
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 0,5 mg/5 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Adición de un nuevo parámetro	980110	No	1B
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 0,5 mg/5 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980110	No	1A
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 0,5 mg/5 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980110	No	1A
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 0,5 mg/5 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980110	No	1A
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 1 mg/10 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980128	No	1A
14/09/2009	ANEXATE ROCHE 1 mg/10 ml solución inyectable	ROCHE	FLUMAZENIL	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	980128	No	1A
14/09/2009	BENTIFEN 0,25mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677971	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677724	No	1A
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677633	No	1A
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677625	No	1A
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677757	No	1A
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677740	No	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	704148	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	704148	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	608281	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	704148	Si	1A
14/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	704148	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	645309	No	1A
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	756825	No	1A
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	760298	No	1A
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	890038	No	1A
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	645309	No	1B
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	756825	No	1B
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	760298	No	1B
14/09/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	890038	No	1B
14/09/2009	LUSTRAGEN 100 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICIS UK LTD.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	749374	No	1B
14/09/2009	LUSTRAGEN 100 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICIS UK LTD.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	610915	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
14/09/2009	LUSTRAGEN 50 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICS UK LTD.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	749366	No	1B
14/09/2009	LUSTRAGEN 50 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICS UK LTD.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	610881	No	1B
14/09/2009	ZADITEN colirio	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677989	No	1A
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677575	No	1A
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677583	No	1A
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677559	No	1A
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677609	No	1A
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	677591	No	1A
15/09/2009	ALTELLUS 0,15 niños solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656715	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ALTELLUS 0,3 adultos solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	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	656714	No	1A
15/09/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	847863	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	847863	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	847863	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 10 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	847863	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	848416	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	848416	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	848416	No	1B
15/09/2009	ARTEDIL 20 mg comprimidos	CHIESI ESPAÑA, S.A.	MANIDIPINO 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	848416	No	1B
15/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834416	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834416	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834416	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834416	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834416	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834481	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834481	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834481	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834481	No	1A
15/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	834481	No	1A
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COBRE SULFATO ANHIDRO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO HIDROGENOFO SFATO ANHIDRO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RETINOL PALMITATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MANGANESO SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ZINC SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TIAMINA NITRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RIBOFLAVINA	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CIANOCOBALAM INA	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MAGNESIO OXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MANGANESO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TOCOFEROL ACETATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FOSFORO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANAX GINSENG EXTO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO FLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RUTOSIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FLUOR	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	HIERRO SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ZINC	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COBRE	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	NICOTINAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	DEANOL BITARTRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	POTASIO SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816611	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COBRE SULFATO ANHIDRO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO HIDROGENOFO SFATO ANHIDRO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RETINOL PALMITATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MANGANESO SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ZINC SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TIAMINA NITRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RIBOFLAVINA	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CIANOCOBALAM INA	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MAGNESIO OXIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MANGANESO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TOCOFEROL ACETATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FOSFORO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANAX GINSENG EXTO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO FLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RUTOSIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FLUOR	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	HIERRO SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ZINC	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COBRE	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	NICOTINAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	DEANOL BITARTRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	POTASIO SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	816942	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	MANGANESO SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ZINC SULFATO MONOHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COBRE SULFATO ANHIDRO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RIBOFLAVINA	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RETINOL PALMITATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	COLECALCIFEROL	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CIANOCOBALAMINA	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TIAMINA NITRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	GLICEROFOSFA TO MAGNESIO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	TOCOFEROL	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PIRIDOXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	CALCIO FLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	GLICEROFOSFA TO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	HIERRO SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FOSFORO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANAX GINSENG EXTO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	NICOTINAMIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	RUTOSIDO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	FLUOR	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	DEANOL BITARTRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	PANTOTENATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	ESPLENOL comprimidos efervescentes	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	817429	No	1B
15/09/2009	FORADIL AEROLIZER 12 µg, polvo en capsulas para inhalacion	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	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)	657775	No	1A
15/09/2009	FORADIL AEROLIZER 12 µg, polvo en capsulas para inhalacion	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	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)	657775	No	1A
15/09/2009	FORADIL AEROLIZER 12 µg, polvo en capsulas para inhalacion	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	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)	657775	No	1A
15/09/2009	FORADIL AEROLIZER 12 µg, polvo en capsulas para inhalacion	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	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)	657775	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	FORADIL AEROLIZER 12 µg, polvo en capsulas para inhalacion	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	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)	657775	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	651349	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	651331	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	917096	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	654137	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	654129	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	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	661926	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	661942	No	1A
15/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	661934	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	654798	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	654806	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	651380	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	917112	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	651372	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	661298	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	661280	No	1A
15/09/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	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	661272	No	1A
15/09/2009	PEROXACNE 100 mg/g gel	ARAFARMA GROUP, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	905976	No	1B
15/09/2009	PEROXACNE 50 mg/g gel	ARAFARMA GROUP, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	905968	No	1B
15/09/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
15/09/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979047	No	1A
15/09/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
15/09/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
15/09/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	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)	979039	No	1A
16/09/2009	CETIRIZINA BEXAL 10 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	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	720037	Si	1A
16/09/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas 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	718585	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas 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	718478	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	718999	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	843896	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	843904	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	843912	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	719062	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	719021	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, 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	719336	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, 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	717538	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, 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	717751	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, 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	717546	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, 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	717785	No	1A
16/09/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, 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	718346	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, 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	718387	No	1A
16/09/2009	GLUCOSAMINA EDIGEN 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662504	Si	1B
16/09/2009	GLUCOSAMINA EDIGEN 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662505	Si	1B
16/09/2009	LANSOPRAZOL ALMUS 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	663114	Si	1B
16/09/2009	LANSOPRAZOL ALMUS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	663115	Si	1B
16/09/2009	LANSOPRAZOL ALMUS 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	663116	Si	1B
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683839	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611152	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683839	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611152	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683839	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611152	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683839	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611152	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683839	No	1A
16/09/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611152	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683821	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611061	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683821	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611061	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683821	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611061	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683821	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611061	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	683821	No	1A
16/09/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	611061	No	1A
16/09/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	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)	973560	No	1A
16/09/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	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)	973560	No	1A
16/09/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	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)	973560	No	1A
16/09/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	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)	973560	No	1A
16/09/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	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)	973560	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	758516	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	758516	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	758516	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	758516	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	758516	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	759019	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	759019	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	759019	No	1A
16/09/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	759019	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	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)	759019	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	729079	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	729566	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	604298	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	729079	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	729566	No	1A
16/09/2009	NOLOTIL CÁPSULAS	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	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)	604298	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705939	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	841494	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	706549	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660796	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660797	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660798	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705939	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	841494	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	706549	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660796	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660797	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660798	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	705939	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	841494	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	706549	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660796	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660797	No	1A
16/09/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660798	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916445	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	918771	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916338	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	916429	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	966119	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	976860	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	973289	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	962654	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980409	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	980417	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984732	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984740	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	954115	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	917088	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961953	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	842922	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	984310	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	802389	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	762856	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	971150	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977793	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	940262	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	969709	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	961961	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	962670	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	962670	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	962670	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	929455	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	929455	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	929455	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	962670	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	929455	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	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)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	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)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	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)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	757435	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	601161	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	747295	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	757435	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	601161	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	747295	No	1A
16/09/2009	TERMALGIN CODEINA 300 mg/ 15 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	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)	747295	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991216	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991216	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991216	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991216	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991216	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991224	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991224	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991224	No	1A
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991224	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORUR O	Presentación de un certificado de conformidad de un excipiente con la farmacopea europea, nuevo o actualizado, relativo al riesgo de EET. De un fabricante actualmente aprobado o de un nuevo fabricante (sustitución o adición)	991224	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893701	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893701	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	895474	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	895474	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894956	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894956	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894923	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894923	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894915	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894915	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894147	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894147	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894139	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	894139	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893735	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893735	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893719	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893719	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893024	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893024	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893370	No	1A
16/09/2009	VOLUVEN 6% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del procedimiento de aprobación 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	893370	No	1A
16/09/2009	XAZAL 0,5 mg/ml solución oral	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656340	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	XAZAL 5 mg comprimidos recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	852632	No	1A
16/09/2009	XAZAL 5 mg comprimidos recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	971671	No	1A
16/09/2009	XAZAL 5 mg/ml gotas orales en solución	UCB PHARMA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653491	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	730879	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	614073	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	730879	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	614073	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHIDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	730861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	614644	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	730861	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM DAVUR 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	614644	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	999798	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	614057	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	999798	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 10 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	614057	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	730382	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	614040	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	730382	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM RIMAFAR 5 mg comprimidos recubiertos con película	RIMAFAR, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	614040	No	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	707174	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	606053	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	707174	Si	1A
16/09/2009	ZOLPIDEM TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	606053	Si	1A
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660436	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602764	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660457	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602765	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660473	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602766	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 80 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660460	Si	1B
17/09/2009	ATORVASTATINA PHARMACIA 80 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	ATORVASTATIN A CALCICA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	602767	Si	1B
17/09/2009	FORVEY 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	835124	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
17/09/2009	FORVEY 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	836155	No	1B
17/09/2009	PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	834820	No	1B
17/09/2009	PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	835009	No	1B
17/09/2009	SINGULAIR 4 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	709394	No	1B
17/09/2009	SINGULAIR 4 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	709394	No	1A
17/09/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	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	840645	No	1A
17/09/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de una instalación en la cual se realiza	840645	No	1A
17/09/2009	SINGULAIR 5 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	662064	No	1B
17/09/2009	SINGULAIR 5 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	662064	No	1A
18/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	663278	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	ACABEL 8 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	664698	No	1A
18/09/2009	ACABEL RAPID 8 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	LORNOXICAM	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	860221	No	1A
18/09/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	659143	Si	1A
18/09/2009	AMLODIPINO ACOST 5 MG comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602555	Si	1A
18/09/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658981	Si	1A
18/09/2009	AMLODIPINO SANDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602542	Si	1A
18/09/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658980	Si	1A
18/09/2009	AMLODIPINO SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602541	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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	664060	No	1A
18/09/2009	ARICEPT 10 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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	600254	No	1A
18/09/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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	664078	No	1A
18/09/2009	ARICEPT 5 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	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	600247	No	1A
18/09/2009	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600789	No	1A
18/09/2009	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	656446	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	ARICEPT FLAS 10 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	656449	No	1A
18/09/2009	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	600788	No	1A
18/09/2009	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	656444	No	1A
18/09/2009	ARICEPT FLAS 5 mg, comprimidos bucodispersbles	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	656445	No	1A
18/09/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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)	999869	Si	1A
18/09/2009	CETIRIZINA MYLAN 10 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	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)	807289	Si	1A
18/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	834416	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	834416	No	1B
18/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	834481	No	1B
18/09/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	834481	No	1B
18/09/2009	DIGARIL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	903971	No	1B
18/09/2009	DIGARIL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	903971	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GES TODENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre del Medicamento	661981	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661981	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661980	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661980	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661982	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Modificación del Nombre del Medicamento	661982	No	1B
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Modificación del Nombre del Medicamento	661984	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GES TODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre del Medicamento	661984	No	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 100 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659513	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 100 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602609	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 150 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659514	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 150 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	662037	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 200 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659515	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 200 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602610	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 50 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	659512	Si	1B
18/09/2009	FLUCONAZOL TEVA 50 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUCONAZOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602608	Si	1B
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	874065	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	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)	873208	No	1A
18/09/2009	LOSARTAN EDG 50 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	LOSARTAN POTASICO	Modificación del Nombre del Medicamento	654063	Si	1B
18/09/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	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	744458	No	1A
18/09/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	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	663850	No	1A
18/09/2009	PROGANDOL NEO 4 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	853010	No	1B
18/09/2009	PROGANDOL NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	853036	No	1B
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	Modificación del Código ATC	635755	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORUR O	Modificación del Código ATC	635755	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	Modificación del Código ATC	635755	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	Modificación del Código ATC	635755	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	Modificación del Código ATC	814707	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORUR O	Modificación del Código ATC	814707	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	Modificación del Código ATC	814707	No	1A
18/09/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	Modificación del Código ATC	814707	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	UROTROL 1 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	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)	765966	No	1A
18/09/2009	UROTROL 2 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	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)	766030	No	1A
18/09/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 150 mg cápsulas de liberación prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658267	Si	1A
18/09/2009	VENLAFAXINA RETARD UR 75 mg capsulas de liberacion prolongada	USO RACIONAL, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación de la especificación del producto acabado. Límites más estrictos de la especificación	658289	Si	1A
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre del Medicamento	662224	Si	1B
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre del Medicamento	662225	Si	1B
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre del Medicamento	662362	Si	1B
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Modificación del Nombre del Medicamento	662363	Si	1B
21/09/2009	Anafranil 75 mg comprimidos laqueados ranurados	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	CLOMIPRAMINA 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	695742	No	1B
21/09/2009	Anafranil 75 mg comprimidos laqueados ranurados	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	CLOMIPRAMINA 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	637017	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	605642	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661777	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653276	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	605642	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661777	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	653276	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	661793	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	653275	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	605741	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	661793	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	653275	Si	1B
21/09/2009	BISOPROLOL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	605741	Si	1B
21/09/2009	CETIRIZINA TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	757021	Si	1A
21/09/2009	Ebastina Teva 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, 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	656429	Si	1B
21/09/2009	Ebastina Teva 20 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, 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	656430	Si	1B
21/09/2009	GABAPENTINA UR 600 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, 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	741686	Si	1B
21/09/2009	GABAPENTINA UR 600 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, 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	610717	Si	1B
21/09/2009	GABAPENTINA UR 800 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, 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	610709	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	GABAPENTINA UR 800 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, 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	742023	Si	1B
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858688	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858662	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858654	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	858514	No	1A
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	653314	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	653313	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	999961	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	617100	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	663863	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	663862	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	663860	Si	1B
21/09/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	603214	Si	1B
21/09/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	600486	No	1B
21/09/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	682609	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	708701	No	1B
21/09/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	682591	No	1B
21/09/2009	PRISDAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	708289	No	1B
21/09/2009	PRISDAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	678664	No	1B
21/09/2009	PRISDAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMUR O	Modificación de las condiciones de almacenamiento del producto acabado o del producto disuelto/reconstituido	650277	No	1B
22/09/2009	ARCOXIA 120 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656534	No	1A
22/09/2009	ARCOXIA 60 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656532	No	1A
22/09/2009	ARCOXIA 90 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	656533	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621334	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887752	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621334	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887752	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621334	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887752	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	621334	No	1B
22/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	887752	No	1B
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621342	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887778	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621342	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887778	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	621342	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	887778	No	1A
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	887778	No	1B
22/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	621342	No	1B
22/09/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	617951	Si	1A
22/09/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	704973	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	704478	Si	1A
22/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	617944	Si	1A
22/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Embalaje secundario de todos los tipos de formas farmacéuticas	892737	Si	1A
22/09/2009	ENDOREM 11,2 mg Fe/ml concentrado para suspensión para perfusión	GUERBET	HIERRO OXIDO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	682153	No	1A
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	662863	Si	1B
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 400 mg capsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	663109	Si	1B
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 600 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	661443	Si	1B
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 600 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	624056	Si	1B
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	661444	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	624361	Si	1B
22/09/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 30 mg cápsulas gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	865444	Si	1A
22/09/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	887539	No	1A
22/09/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	887539	No	1A
22/09/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIO L	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	887547	No	1A
22/09/2009	MELODENE - 15	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GESTODENO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	887547	No	1A
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	623678	Si	1A
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908418	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908400	Si	1A
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	623660	Si	1A
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908244	Si	1A
22/09/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	908251	Si	1A
22/09/2009	PULMOTEC TM crisol de grafito para la preparación de Tecnegas para la inhalación	VITAMEDICA EUROPE LIMITED	CARBONO-99M TC (AEROSOL)	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	890004	No	1B
22/09/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	692285	No	1A
22/09/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ARTEMETER	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	857219	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LUMEFANTRINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	857219	No	1B
22/09/2009	ULTIVA 1 mg polvo para concentrado para solución inyectable o perfusión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	REMIFENTANILO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	672527	No	1A
22/09/2009	ULTIVA 2 mg polvo para concentrado para solución inyectable o perfusión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	REMIFENTANILO HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Reducción	672519	No	1A
22/09/2009	ULTIVA 2 mg polvo para concentrado para solución inyectable o perfusión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	REMIFENTANILO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	672519	No	1A
22/09/2009	ULTIVA 5 mg polvo para concentrado para solución inyectable o perfusión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	REMIFENTANILO HIDROCLORUR O	Modificación del tamaño del lote del principio activo o intermedio Reducción	672501	No	1A
22/09/2009	ULTIVA 5 mg polvo para concentrado para solución inyectable o perfusión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	REMIFENTANILO HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	672501	No	1A
22/09/2009	VASELINA PURA CUVE	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	VASELINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	973370	No	1B
23/09/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN O	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	824037	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	BAYCIP 100 mg/ml gránulos y disolvente para suspensión oral.	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROFLOXACIN 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. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	824037	No	1A
23/09/2009	CAREXIDIL 2 % Solución para uso cutáneo	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	977330	No	1A
23/09/2009	CIMASCAL D Forte	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	834549	No	1A
23/09/2009	CIMASCAL D Forte	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	COLECALCIFER OL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	834549	No	1A
23/09/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617951	Si	1A
23/09/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	704973	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	704478	Si	1A
23/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	617944	Si	1A
23/09/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	892737	Si	1A
23/09/2009	EXXIV 120 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	792689	No	1A
23/09/2009	EXXIV 60 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	792291	No	1A
23/09/2009	EXXIV 90 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ETORICOXIB	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	792671	No	1A
23/09/2009	FLUVOXAMINA SÁNZOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	895177	Si	1A
23/09/2009	FLUVOXAMINA SÁNZOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	895177	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	FLUVOXAMINA SÁNDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	895185	Si	1A
23/09/2009	FLUVOXAMINA SÁNDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	895185	Si	1A
23/09/2009	IBUMAC 100mg/5ml suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	IBUPROFENO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	782664	No	1A
23/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	835140	No	1B
23/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	835140	No	1B
23/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	835132	No	1B
23/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	835132	No	1B
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO 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	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674861	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674853	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	674846	No	1A
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 14 mg, 24 horas parche transdérmico	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	794735	No	1A
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 14 mg, 24 horas parche transdérmico	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	795054	No	1A
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 21 mg/24 horas parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	799460	No	1A
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 21 mg/24 horas parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	795070	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 7 mg/24 horas parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	794636	No	1A
23/09/2009	NIQUITIN CLEAR 7 mg/24 horas parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	794727	No	1A
23/09/2009	PARACETAMOL COMBIX 1 g comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660136	Si	1A
23/09/2009	PARACETAMOL COMBIX 1 g comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660137	Si	1A
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841486	No	1A
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841510	No	1A
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACIN O HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	604223	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	860015	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855437	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855445	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	860015	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855437	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855445	No	1A
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	774471	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	774471	No	1A
23/09/2009	RATIOALERG 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORU RO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	831628	No	1A
23/09/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	652437	No	1A
23/09/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	651433	No	1A
23/09/2009	REGAXIDIL 5% solución cutánea	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	MINOXIDIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	654077	No	1A
23/09/2009	RISPERIDONA TEVA 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS MILO, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660330	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	RISPERIDONA TEVA 1 mg/ml solución oral	LABORATORIOS MILO, S.A.	RISPERIDONA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	660331	Si	1A
23/09/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETOR FANO HIDROBROMURO	Modificación del tamaño de lote del producto acabado. Hasta diez veces la dimensión original del lote aprobado cuando se concedió la autorización de comercialización	650104	No	1A
23/09/2009	SYNERCID polvo para solución para perfusión	MONARCH PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	QUINUPRISTINA	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	789586	No	1A
23/09/2009	SYNERCID polvo para solución para perfusión	MONARCH PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	DALFOPRISTINA	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	789586	No	1A
23/09/2009	SYNERCID polvo para solución para perfusión	MONARCH PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	QUINUPRISTINA	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	888099	No	1A
23/09/2009	SYNERCID polvo para solución para perfusión	MONARCH PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED	DALFOPRISTINA	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	888099	No	1A
23/09/2009	TERMALGIN CODEINA SUPOSITARIOS	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PARACETAMOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	833640	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	TERMALGIN CODEINA SUPOSITORIOS	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	833640	No	1A
23/09/2009	XASMUN 400 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	NORFLOXACINO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	888487	No	1A
23/09/2009	ZOPICALMA 7,5 mg comprimidos recubiertos	VP PHARMA BARU, S.L.	ZOPICLONA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	870295	No	1B
24/09/2009	ADOLONTA RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658668	No	1A
24/09/2009	ADOLONTA RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	658669	No	1A
24/09/2009	ADOLONTA RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602494	No	1A
24/09/2009	AMBISOME polvo para solución para infusión intravenosa	GILEAD SCIENCES, S.L.	AMFOTERICINA B	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	679076	No	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	900829	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	900829	Si	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656345	Si	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656345	Si	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	900829	Si	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	900829	Si	1A
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656345	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	656345	Si	1A
24/09/2009	CITALOPRAM ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653194	Si	1A
24/09/2009	CITALOPRAM ALTER 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	884494	Si	1A
24/09/2009	CITALOPRAM ALTER 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	653195	Si	1A
24/09/2009	CITALOPRAM ALTER 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	885475	Si	1A
24/09/2009	CLOTRIMAZOL BAYHEALTH 100 mg comprimidos vaginales	BAYHEALTH S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	657239	Si	1A
24/09/2009	FLIXONASE 400 mcg gotas nasales en suspensión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación (sustitución, adición o supresión) de un proveedor de componentes o de dispositivos del embalaje (si se mencionan en el expediente), excluidos los espaciadores para inhaladores dosificadores. Sustitución o adición de un proveedor	821272	No	1B
24/09/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	999819	Si	1B
24/09/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg cápsulas duras	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	726372	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	835140	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	835140	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	835132	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	835132	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	835140	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	835140	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ERITROMICINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	835132	No	1A
24/09/2009	ISOTREX ERITROMICINA gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	ISOTRETINOINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	835132	No	1A
24/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651349	No	1A
24/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	651331	No	1A
24/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	917096	No	1A
24/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654137	No	1A
24/09/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETA TO DIMEGLUMINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	654129	No	1A
24/09/2009	MAYGACE Altas Dosis 40 mg/ml suspensión oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	684407	No	1A
24/09/2009	MAYGACE Altas Dosis 40 mg/ml suspensión oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	MEGESTROL ACETATO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	684399	No	1A
24/09/2009	NECOPEN Suspensión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	803387	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	NECOPEN Suspensión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	801829	No	1A
24/09/2009	NECOPEN Suspensión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643510	No	1A
24/09/2009	NECOPEN Suspensión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	643528	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660052	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	848606	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660053	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660054	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660055	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	848614	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	660056	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660052	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	848606	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660053	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660054	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660055	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	848614	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	660056	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	848606	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	848614	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660052	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660053	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660054	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660055	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la forma o las dimensiones del acondicionamiento o del cierre. Otras formas farmacéuticas	660056	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	848606	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	848614	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660052	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660053	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660054	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660055	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación de la composición cualitativa o cuantitativa del material de acondicionamiento primario. Todas las demás formas farmacéuticas	660056	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	878439	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	880112	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878439	No	1A
24/09/2009	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	880112	No	1A
24/09/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	BENZOCAINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	802439	No	1A
24/09/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	MENTOL	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	802439	No	1A
24/09/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	TIROTRICINA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	802439	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	PULMOTEC TM crisol de grafito para la preparación de Tecnegas para la inhalación	CYCLOMEDICA IRELAND LIMITED	CARBONO-99M TC (AEROSOL)	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	890004	No	1A
24/09/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	838094	No	1A
24/09/2009	RONAME 4 mg comprimidos	LACER, S.A	GLIMEPIRIDA	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	838110	No	1A
25/09/2009	ADIRO 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	624833	No	1A
25/09/2009	ADIRO 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	751933	No	1A
25/09/2009	ADIRO 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	752253	No	1A
25/09/2009	ADIRO 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	624825	No	1A
25/09/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661504	No	1A
25/09/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	661504	No	1A
25/09/2009	ASPI - COR 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841056	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	ASPI - COR 300 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841221	No	1A
25/09/2009	ASPI-COR 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841288	No	1A
25/09/2009	ASPI-COR 100 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILIC O ACIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	841296	No	1A
25/09/2009	BICALUTAMIDA MEDAC 150 mg comprimidos recubiertos con película	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	663527	No	1B
25/09/2009	BICALUTAMIDA MEDAC 50 mg comprimidos recubiertos con película	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BICALUTAMIDA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	663525	Si	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 1000 mg/880 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	660691	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 1000 mg/880 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del Nombre del Medicamento	660691	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	717801	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del Nombre del Medicamento	717801	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCON ATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	717801	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Modificación del Nombre del Medicamento	764951	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFER OL	Modificación del Nombre del Medicamento	764951	No	1B
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCON ATO CALCIO	Modificación del Nombre del Medicamento	764951	No	1B
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654595	Si	1B
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	600639	Si	1B
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654595	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	600639	Si	1A
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 6,25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	654594	Si	1B
25/09/2009	CARVEDILOL PREMIUM PHARMA 6,25 mg comprimidos	PREMIUM PHARMA, S.L.	CARVEDILOL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	654594	Si	1A
25/09/2009	CORIFINA 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	723676	No	1A
25/09/2009	CORIFINA 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del fabricante del principio activo cuando no se dispone del certificado de conformidad con la Farmacopea Europea	723684	No	1A
25/09/2009	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	840702	No	1A
25/09/2009	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contacto con el producto acabado	840702	No	1A
25/09/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	NORETISTERONA 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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	ESTALIS 50/250 parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	752980	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	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
25/09/2009	GINE-CANESTEN 100	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	725051	No	1A
25/09/2009	GINE-CANESTEN 500	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	965970	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	HARMONET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662288	No	1A
25/09/2009	HARMONET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662288	No	1A
25/09/2009	HARMONET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662296	No	1A
25/09/2009	HARMONET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	662296	No	1A
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858688	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858662	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858654	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	858514	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663936	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFA TO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663937	No	1B
25/09/2009	LISINOPRIL RATIOPHARM 20 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	999853	Si	1A
25/09/2009	LISINOPRIL RATIOPHARM 20 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650276	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	LISINOPRIL RATIOPHARM 20 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	627786	Si	1A
25/09/2009	LISINOPRIL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	650273	Si	1A
25/09/2009	LISINOPRIL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante nuevo (sustitución o adición). Otras sustancias	627778	Si	1A
25/09/2009	LYMETEL 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	746602	No	1B
25/09/2009	LYMETEL 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	746602	No	1B
25/09/2009	LYMETEL 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	746610	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	LYMETEL 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	746610	No	1B
25/09/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	862409	No	1B
25/09/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del fabricante de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo, cuando no se dispone de un certificado de conformidad con la farmacopea europea. Nuevo fabricante (sustitución o adición)	862409	No	1B
25/09/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	984062	No	1A
25/09/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg suspension oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	984062	No	1A
25/09/2009	MIDAZOLAM HOSPIRA 1 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	746487	Si	1A
25/09/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	605170	Si	1A
25/09/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	746586	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	746966	Si	1A
25/09/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	746628	Si	1A
25/09/2009	MINULET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878199	No	1A
25/09/2009	MINULET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878199	No	1A
25/09/2009	MINULET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIO L	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878256	No	1A
25/09/2009	MINULET comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	878256	No	1A
25/09/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	693721	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	859645	No	1A
25/09/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	693721	No	1A
25/09/2009	RIMACTÁN 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	859645	No	1A
25/09/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISONIAZIDA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	918953	No	1A
25/09/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	918953	No	1A
25/09/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISONIAZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	918953	No	1A
25/09/2009	RIMACTAZID 300 mg grageas	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RIFAMPICINA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	918953	No	1A
25/09/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, 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 forma farmacéuticas sólidas	870360	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	SERTRALINA CUVE 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, 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 forma farmacéuticas sólidas	637751	Si	1A
25/09/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, 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 forma farmacéuticas sólidas	869784	Si	1A
25/09/2009	SERTRALINA CUVE 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, 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 forma farmacéuticas sólidas	637744	Si	1A
25/09/2009	TAMSULOSINA TARBIS 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	TARBIS FARMA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	659161	Si	1B
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	801852	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	853127	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618389	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	801852	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	853127	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618389	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	801852	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	853127	No	1A
25/09/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	618389	No	1A
25/09/2009	UTROGESTAN 200 mg capsulas	SEID, S.A.	PROGESTERON A	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	783001	No	1A
25/09/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654508	No	1A
25/09/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	735035	No	1A
25/09/2009	VANDRAL RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602962	No	1A
25/09/2009	VANDRAL RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	654507	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	VANDRAL RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	734988	No	1A
25/09/2009	VANDRAL RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	WYETH FARMA, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	602963	No	1A
28/09/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	661504	No	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890186	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890186	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665935	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665935	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890186	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890186	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665935	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665935	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890228	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890186	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890186	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	665935	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA ACIDO CLAVULANICO MYLAN 250/62,5 polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	665935	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890129	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890129	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665828	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665828	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890129	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890129	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665828	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	665828	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890129	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890129	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	890145	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	665828	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ ACIDO CLAVULANICO MYLAN 125/31,25 mg polvo para suspensión oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Modificación de cualquier parte del material de embalaje (primario) que no esté en contrato con el producto acabado	665828	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890178	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890178	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	931964	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	931964	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890178	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	890178	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	931964	Si	1A
28/09/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO MYLAN 500/125 mg comprimidos con cubierta pelicular	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	931964	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	AZITROMICINA BEXAL 500 MG.COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AZITROMICINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	729251	Si	1B
28/09/2009	AZITROMICINA BEXAL 500 MG.COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AZITROMICINA	Modificación del periodo de validez del producto acabado Tal como está envasado para su venta	602466	Si	1B
28/09/2009	CANESTEN polvo	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	966820	No	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	605832	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROZIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	664623	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTI AZIDA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A
28/09/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLO ROTHIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	605832	Si	1A
28/09/2009	CLOTRIMAZOL BAYHEALTH 1% polvo cutáneo	BAYHEALTH S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	665380	Si	1A
28/09/2009	CLOTRIMAZOL BAYHEALTH 500 mg comprimido vaginal	BAYHEALTH S.L.	CLOTRIMAZOL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	657221	Si	1A
28/09/2009	COMBIFEM parches transdérmicos	MERCK LIPHA SANTÉ	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	875583	No	1A
28/09/2009	COMBIFEM parches transdérmicos	MERCK LIPHA SANTÉ	LEVONORGEST REL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	875583	No	1A
28/09/2009	COMBIFEM parches transdérmicos	MERCK LIPHA SANTÉ	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	933028	No	1A
28/09/2009	COMBIFEM parches transdérmicos	MERCK LIPHA SANTÉ	LEVONORGEST REL	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	933028	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621334	No	1A
28/09/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887752	No	1A
28/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	887778	No	1A
28/09/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	Modificación del procedimiento de pruebas del producto acabado. Modificación de importancia menor de un procedimiento de pruebas aprobado	621342	No	1A
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 300 mg cápsulas duras	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	662863	Si	1B
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 400 mg capsulas duras	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	663109	Si	1B
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 600 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661443	Si	1B
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 600 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	624056	Si	1B
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 800 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	661444	Si	1B
28/09/2009	GABAPENTINA PHARMACIA 800 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	GABAPENTINA	Modificación del Nombre del Medicamento	624361	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	GLIADEL 7,7 mg implante	MGI PHARMA LIMITED	CARMUSTINA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	817072	No	1A
28/09/2009	GLUCOSAMINA MYLAN 1500 mg polvo para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662756	Si	1B
28/09/2009	GLUCOSAMINA MYLAN 1500 mg polvo para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación del Nombre del Medicamento	662757	Si	1B
28/09/2009	GLUCOSAMINA MYLAN 1500 mg polvo para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662756	Si	1B
28/09/2009	GLUCOSAMINA MYLAN 1500 mg polvo para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Todas las demás operaciones de fabricación, excepto la aprobación del lote	662757	Si	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839803	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839803	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839449	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839449	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839753	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	839753	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663949	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663949	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663950	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663950	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663951	No	1B
28/09/2009	HES HIPERTONICO FRESENIUS solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIETILAL MIDON	Modificación del tamaño del envase del producto acabado. Modificación del Número de Unidades del envase. Modificación fuera de los tamaños de envase aprobados actualmente	663951	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	IBUPROFENO (ARGININA) MYLAN 600 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	663042	Si	1B
28/09/2009	IBUPROFENO (ARGININA) MYLAN 600 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	663043	Si	1B
28/09/2009	IBUPROFENO (ARGININA) MYLAN 600 mg granulado para solución oral	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IBUPROFENO	Modificación del Nombre del Medicamento	603151	Si	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674861	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674853	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	674846	No	1B
28/09/2009	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
28/09/2009	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
28/09/2009	LETROZOL ACTAVIS 2.5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	LETROZOL	Modificación del Nombre del Medicamento	663555	Si	1B
28/09/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661102	No	1A
28/09/2009	MAALOX 600 mg/ 300 mg comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	661102	No	1A
28/09/2009	NECOPEN 200 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	653261	No	1A
28/09/2009	NECOPEN 200 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	997544	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	NECOPEN 200 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	640805	No	1A
28/09/2009	NECOPEN 200 mg sobres	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	668699	No	1A
28/09/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	690008	No	1A
28/09/2009	NECOPEN 400 mg cápsulas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	645408	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855783	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	856096	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	855783	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 14 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	856096	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	856146	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 21 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	856237	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855676	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	855767	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	855676	No	1A
28/09/2009	NIQUITIN 7 mg parches transdérmicos	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE, S.A.	NICOTINA	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	855767	No	1A
28/09/2009	NITROFIX 10 mg parches transdérmicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663677	Si	1B
28/09/2009	NITROFIX 10 mg parches transdérmicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663678	Si	1B
28/09/2009	NITROFIX 15 mg parches transdermicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663675	Si	1B
28/09/2009	NITROFIX 15 mg parches transdermicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663676	Si	1B
28/09/2009	NITROFIX 5 mg parches transdérmicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663672	Si	1B
28/09/2009	NITROFIX 5 mg parches transdérmicos	ARAFARMA GROUP, S.A.	NITROGLICERIN A	Modificación del Nombre del Medicamento	663673	Si	1B
28/09/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651654	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	651655	Si	1A
28/09/2009	PAROXETINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	652268	Si	1A
28/09/2009	RANITIDINA RANBAXY 150 mg	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA 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	755074	Si	1A
28/09/2009	RANITIDINA RANBAXY 150 mg	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA 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	781286	Si	1A
28/09/2009	RANITIDINA RANBAXY 300 mg, comprimidos	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA 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	781401	Si	1A
28/09/2009	RANITIDINA RANBAXY 300 mg, comprimidos	RANBAXY (UK) LIMITED	RANITIDINA 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	781310	Si	1A
28/09/2009	SERACTIL 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	DEXIBUPROFEN O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669572	No	1A
28/09/2009	SERACTIL 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	DEXIBUPROFEN O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	669689	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
28/09/2009	SERACTIL 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A.	DEXIBUPROFEN O	Supresión de cualquier instalación de fabricación (incluidas para los principios activos y los productos intermedios o acabados, las instalaciones de embalaje, el fabricante responsable de la aprobación de los lotes y las instalaciones donde tiene lugar el control de los lotes)	634964	No	1A
28/09/2009	TICLOPIDINA MYLAN 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	816082	Si	1B
28/09/2009	TICLOPIDINA MYLAN 250 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TICLOPIDINA HIDROCLORUR O	Modificación del Nombre del Medicamento	811539	Si	1B
28/09/2009	VERISCAL D	FAES FARMA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	749002	No	1A
28/09/2009	VERISCAL D	FAES FARMA, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	749002	No	1A
28/09/2009	VERISCAL D	FAES FARMA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	749002	No	1A
28/09/2009	VERISCAL D	FAES FARMA, S.A.	COLECALCIFEROL	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	749002	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL ALTER 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	652833	Si	1A
29/09/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL ALTER 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	652833	Si	1A
29/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658983	Si	1B
29/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602544	Si	1B
29/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	658982	Si	1B
29/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación de importancia menor en la fabricación del producto acabado	602543	Si	1B
29/09/2009	AZITROMICINA PHARMACIA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Modificación del Nombre del Medicamento	663694	Si	1B
29/09/2009	BENESTAN RETARD 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORUR O	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes incluido el control de los lotes	684886	No	1A
29/09/2009	BIFOAL SEMANAL 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	Modificación de la fuente de un excipiente o reactivo, a causa del riesgo de EET, a un material vegetal o sintético. Otros casos	652994	No	1A
29/09/2009	CALSYNAR 100 UI polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	696500	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	CALSYNAR 100 UI polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	696492	No	1A
29/09/2009	CALSYNAR 50 UI polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	696484	No	1A
29/09/2009	CASODEX 50 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BICALUTAMIDA	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	679910	No	1A
29/09/2009	CEFUROXIMA PENZA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	662785	Si	1B
29/09/2009	CEFUROXIMA PENZA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603097	Si	1B
29/09/2009	CEFUROXIMA PENZA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	662894	Si	1B
29/09/2009	CEFUROXIMA PENZA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U	CEFUROXIMA AXETILO	Modificación del Nombre del Medicamento	603121	Si	1B
29/09/2009	DEPESERT 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	737346	No	1A
29/09/2009	DEPESERT 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORUR O	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	606533	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	DEPESERT comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	737379	No	1A
29/09/2009	DEPESERT comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	606723	No	1A
29/09/2009	ENTOCORD ENEMA 2 mg para suspensión rectal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	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	664227	No	1A
29/09/2009	FITOGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	GLYCINE MAX MERR EXTO SECO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	651504	No	1A
29/09/2009	FITOGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	TRIFOLIUM PRATENSE EXTRACTO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	651504	No	1A
29/09/2009	FOSINOPRIL HIDROCLOROTIAZIDA SWANPOND 20/12,5 mg comprimidos	SWAN POND INVESTMENTS LIMITED	HIDROCLOROTIAZIDA	Modificación del Nombre del Medicamento	661303	Si	1B
29/09/2009	FOSINOPRIL HIDROCLOROTIAZIDA SWANPOND 20/12,5 mg comprimidos	SWAN POND INVESTMENTS LIMITED	FOSINOPRIL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	661303	Si	1B
29/09/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659601	Si	1B
29/09/2009	GABAPENTINA APHAR 300 mg cápsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659602	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	GABAPENTINA APHAR 400 mg capsulas duras	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	GABAPENTINA	Modificación de el periodo de repetición de las pruebas del principio activo	659603	Si	1B
29/09/2009	LEVEST RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA 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	660883	Si	1A
29/09/2009	LEVEST RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA 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	660882	Si	1A
29/09/2009	LEVOCETIRIZINA CINFAMED 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	LEVOCETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Modificación del Nombre del Medicamento	663718	Si	1B
29/09/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658149	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658150	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 120 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	659464	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658152	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658154	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	MINURIN FLAS 240 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	602363	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658145	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	658147	No	1A
29/09/2009	MINURIN FLAS 60 microgramos liofilizado oral	FERRING, S.A.U.	DESMOPRESINA ACETATO	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	602359	No	1A
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	663650	Si	1B
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	663651	Si	1B
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	603202	Si	1B
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	663652	Si	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	663653	Si	1B
29/09/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 20 mg comprimidos gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Modificación del Nombre del Medicamento	603201	Si	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843201	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843201	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843052	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843052	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	939959	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	939959	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	844159	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	844159	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843649	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	843649	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	940544	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT Accuhaler 50/250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	940544	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	844183	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	844183	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	845230	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	845230	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	940551	No	1B
29/09/2009	PLUSVENT accuhaler 50/500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	Modificación de importancia menor del proceso de fabricación del principio activo	940551	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	REACTINE plus	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA 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	700138	No	1A
29/09/2009	REACTINE plus	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	700138	No	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 10 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	748046	Si	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 10 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603175	Si	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	832485	Si	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603225	Si	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 40 MG Comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	861740	Si	1A
29/09/2009	SIMVASTATINA WINTHROP 40 MG Comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	SIMVASTATINA	Modificación del procedimiento de aprobación de los lotes y del control de calidad del producto acabado. Sustitución o adición de un fabricante responsable de la aprobación de los lotes excluido el control de los lotes	603266	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	SUMIAL 10 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	829168	No	1A
29/09/2009	SUMIAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORUR O	Modificación o adición de una instalación de fabricación de parte o de todo el proceso de fabricación del producto acabado. Instalaciones de embalaje primario para forma farmacéuticas sólidas	829176	No	1A
29/09/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	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	798538	No	1A
29/09/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	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	798538	No	1A
29/09/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	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	798587	No	1A
29/09/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	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	798587	No	1A
29/09/2009	TENORMIN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	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	724070	No	1A
29/09/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	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	723767	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	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	723973	No	1A
29/09/2009	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	745539	No	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD BELMAC 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA 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	659810	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD BELMAC 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	VENLAFAXINA 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	659809	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD DAVUR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	VENLAFAXINA 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	659808	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD DAVUR 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	VENLAFAXINA 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	659784	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661802	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661803	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661804	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661805	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661797	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661798	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661799	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA 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	661800	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 150 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA 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	659812	Si	1A
29/09/2009	VENLAFAXINA RETARD RIMAFAR 75 mg Cápsulas de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	VENLAFAXINA 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	659811	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
29/09/2009	Zolpidem SÁNDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	701474	Si	1A
29/09/2009	Zolpidem SÁNDOZ 10 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ZOLPIDEM HEMIHDRATO	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	605048	Si	1A
30/09/2009	ALIVIODOL 15 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	651339	No	1B
30/09/2009	ALIVIODOL 15 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	651339	No	1B
30/09/2009	ALIVIODOL 7.5 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	Modificación para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Modificación de las especificaciones de una sustancia anteriormente no inscrita en la farmacopea europea para adaptarse a la farmacopea europea o a la farmacopea nacional de un Estado Miembro. Principio Activo	651338	No	1B
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658983	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602544	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658983	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602544	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658983	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 10 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602544	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658982	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602543	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	658982	Si	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Presentación de un certificado de conformidad con la farmacopea europea, nueva o actualizada, de un principio activo o de material inicial, reactivo o intermedio utilizado en el proceso de producción del principio activo. De un fabricante actualmente aprobado	602543	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	658982	Si	1A
30/09/2009	AMLODIPINO ACEBEX 5 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	AMLODIPINO BESILATO	Modificación del procedimiento de aprobación 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	602543	Si	1A
30/09/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661945	Si	1A
30/09/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	602834	Si	1A
30/09/2009	CARVEDILOL ALMUS 6,25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CARVEDILOL	Modificación del nombre y/o dirección del titular de la autorización de comercialización (*)	661944	Si	1A
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652540	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652542	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652543	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652544	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652547	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652548	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652541	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652945	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal comprimido	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	660642	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652549	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652550	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652551	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652554	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652555	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652556	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652557	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652558	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652947	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652948	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652949	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652950	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652951	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	652952	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658561	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658562	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658563	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658564	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658565	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658566	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658567	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658568	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658569	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658570	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658571	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658572	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658573	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658574	No	1B
30/09/2009	CONOXIA gas medicinal criogénico en tanque fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIGENO	Modificación del Nombre del Medicamento	658575	No	1B
30/09/2009	MASDIL 300 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	644088	No	1A
30/09/2009	MASDIL 300 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	796516	No	1A
30/09/2009	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	608000	No	1A
30/09/2009	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	974345	No	1A

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	MASDIL 60	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	944538	No	1A
30/09/2009	MASDIL Inyectable	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	708644	No	1A
30/09/2009	MASDIL Inyectable	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	644864	No	1A
30/09/2009	MASDIL RETARD comprimidos de liberación gradual	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	639195	No	1A
30/09/2009	MASDIL RETARD comprimidos de liberación gradual	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	864975	No	1A
30/09/2009	OSTRAM 1,2 g	MERCK LIPHA SANTÉ	CALCIO	Modificación del Nombre y/o dirección del fabricante del producto acabado	915793	No	1A
30/09/2009	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Sustitución de un excipiente por otro comparable	979047	No	1B
30/09/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Sustitución de un excipiente por otro comparable	979039	No	1B

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ RICO	TIPO VARIACIÓN
30/09/2009	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	683847	No	1A
30/09/2009	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM 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	647057	No	1A

Fecha de actualización: 22 de octubre de 2009