

Fecha de elaboración del informe: 31 de marzo de 2009

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN MARZO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655995	Si	2
02/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655995	Si	2
02/03/2009	ADRONAT Semanal 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873489	No	2
02/03/2009	AERONIX 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	809590	No	2
02/03/2009	BLOPRESS 16 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	786616	No	2
02/03/2009	BLOPRESS 32 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN CILEXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	650381	No	2
02/03/2009	BLOPRESS 4 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	786210	No	2
02/03/2009	BLOPRESS 8 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	786228	No	2

**am**

02/03/2009	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685040	No	2
02/03/2009	Fosamax Semanal 70 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	862664	No	2
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651411	Si	2
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651411	Si	2
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651412	Si	2
02/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651412	Si	2
02/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	LIDOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	651148	No	2
02/03/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	PRILOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	651148	No	2
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660341	Si	2
02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660342	Si	2

**am**

02/03/2009	OXALIPLATINO HOSPIRA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662485	Si	2
02/03/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES INACTIVADOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	789941	No	2
02/03/2009	VIVOTIF	BERNA BIOTECH ESPAÑA, S.A.	SALMONELLA TYPHI CEPA TY-21A, GERMENES VIVOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	789941	No	2
02/03/2009	XEOMIN 100 UNIDADES DL50 polvo para solución inyectable	MERZ PHARMA ESPAÑA, S.L	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659908	No	2
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	654313	Si	2
03/03/2009	ALFUZOSINA SANDOZ 5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	654314	Si	2
03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	997585	No	2
03/03/2009	BACTROBAN, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	997593	No	2
03/03/2009	BERIGLOBINA P 320 mg solución inyectable	CSL BEHRING, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650611	No	2
03/03/2009	BERININ P 600 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829549	No	2
03/03/2009	BERININ P 600 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829549	No	2

**am**

03/03/2009	CLARITROMICINA APHAR 250 mg comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	885889	Si	2
03/03/2009	CLARITROMICINA APHAR 250 mg comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	613349	Si	2
03/03/2009	CLARITROMICINA APHAR 500 mg comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	893685	Si	2
03/03/2009	CLARITROMICINA APHAR 500 mg comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894402	Si	2
03/03/2009	CLARITROMICINA APHAR 500 mg comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	613331	Si	2
03/03/2009	CUROSURF 120	CHIESI ESPAÑA, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR PORCINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778431	No	2
03/03/2009	CUROSURF 240	CHIESI ESPAÑA, S.A.	TENSIOACTIVO PULMONAR PORCINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778191	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	933416	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866947	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649897	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	671990	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	933416	No	2

**am**

03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866947	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649897	No	2
03/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	671990	No	2
03/03/2009	FLUODERMO FUERTE	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	758748	No	2
03/03/2009	FLUODERMO FUERTE	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	758730	No	2
03/03/2009	GAMMAGARD S/D 0,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685669	No	2
03/03/2009	GAMMAGARD S/D 10 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685636	No	2
03/03/2009	GAMMAGARD S/D 2,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685651	No	2
03/03/2009	GAMMAGARD S/D 5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685644	No	2
03/03/2009	GAMMAGLOBULINA ANTIHEPATITIS-B P BEHRING 1000 UI	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663534	No	2
03/03/2009	GAMMAGLOBULINA ANTIHEPATITIS-B P BEHRING 200 UI	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTIHEPATITIS B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663567	No	2
03/03/2009	GASTENIN 10 mg comprimidos	PHIDEA PHARMA, S.L.	FAMOTIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	706887	No	2



03/03/2009	HAEMATE P 2400/1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967356	No	2
03/03/2009	HAEMATE P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967349	No	2
03/03/2009	HAEMATE P 600/250 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967331	No	2
03/03/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634196	No	2
03/03/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779066	No	2
03/03/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779058	No	2
03/03/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779041	No	2
03/03/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777904	No	2
03/03/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777912	No	2
03/03/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600098	No	2
03/03/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778886	No	2
03/03/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778910	No	2
03/03/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779033	No	2

**am**

		S.A.		de Calidad			
03/03/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600080	No	2
03/03/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	633339	No	2
03/03/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777920	No	2
03/03/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777938	No	2
03/03/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777987	No	2
03/03/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634154	No	2
03/03/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778258	No	2
03/03/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778316	No	2
03/03/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778688	No	2
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712067	No	2
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812115	No	2

**am**

03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814905	No	2
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814863	No	2
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814970	No	2
03/03/2009	INNOHEP 10.000 UI/ML, solución inyectable en jeringas precargadas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814897	No	2
03/03/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 MG CÁPSULAS	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767947	Si	2
03/03/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 MG CÁPSULAS	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768192	Si	2
03/03/2009	ITRACONAZOL ALTER 100 MG CÁPSULAS	LABORATORIOS ALTER, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617548	Si	2
03/03/2009	OFTALMOLOSA CUSI AUREOMICINA POMADA	ALCON CUSI, S.A.	CLORTETRACICLINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656838	No	2
03/03/2009	STREPTASE 250.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUINASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	841619	No	2
03/03/2009	STREPTASE 750.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUINASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839043	No	2
03/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787986	No	2
03/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	PIPERACILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643163	No	2

**am**

03/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787986	No	2
03/03/2009	TAZOCEL 4/0,5 g polvo para solución inyectable	WYETH FARMA, S.A.	TAZOBACTAM SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643163	No	2
03/03/2009	TETAGAMMA P 250 UI solución inyectable para administración intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663559	No	2
03/03/2009	TETAGAMMA P 500 UI solución inyectable para administración intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663542	No	2
03/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	975136	No	2
03/03/2009	VISPRING 500 microgramos/ml colirio en solución	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TETRIZOLINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995746	No	2
03/03/2009	VISPRING 500 microgramos/ml colirio en solución en envase unidosis	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TETRIZOLINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659426	No	2
03/03/2009	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	610204	No	2
03/03/2009	ZOVIRAX INTRAVENOSO	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	964478	No	2
04/03/2009	ADOLQUIR 12,5 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651376	No	2
04/03/2009	ADOLQUIR 12,5 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651377	No	2
04/03/2009	ADOLQUIR 25 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651375	No	2

**am**

04/03/2009	ARDORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650580	No	2
04/03/2009	ARDORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651240	No	2
04/03/2009	BATMEN crema	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690131	No	2
04/03/2009	BATMEN crema	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690123	No	2
04/03/2009	BATMEN pomada	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690172	No	2
04/03/2009	BATMEN pomada	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690164	No	2
04/03/2009	BATMEN solución	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690115	No	2
04/03/2009	BATMEN solución	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	824300	No	2
04/03/2009	BATMEN ungüentos	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690149	No	2
04/03/2009	BATMEN ungüentos	LABORATORIOS MENARINI S.A	PREDNICARBATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690156	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874735	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600194	No	2

**am**

04/03/2009	BRISAIR 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874735	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/125 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600194	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875369	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600195	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875369	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/250 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600195	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874719	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600193	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874719	No	2
04/03/2009	BRISAIR 25/50 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600193	No	2
04/03/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	968792	No	2

**am**

04/03/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866053	No	2
04/03/2009	COENRELAX	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	VALERIANA EXTRACTO SECO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	847913	No	2
04/03/2009	COENRELAX	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	VALERIANA EXTRACTO SECO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	847921	No	2
04/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
04/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
04/03/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	809186	No	2
04/03/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600185	No	2
04/03/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	647529	No	2
04/03/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	682229	No	2
04/03/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659094	No	2
04/03/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600718	No	2
04/03/2009	DEVINCAL cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	742908	No	2

**am**

04/03/2009	DEVINCAL cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	VINCAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	742908	No	2
04/03/2009	DIEMIL solución	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770404	No	2
04/03/2009	DIEMIL solución	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DIHIDROERGOCRISTINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770404	No	2
04/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	933416	No	2
04/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866947	No	2
04/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649897	No	2
04/03/2009	EFFERALGAN 1 g	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	671990	No	2
04/03/2009	ENANTYUM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651366	No	2
04/03/2009	ENANTYUM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651367	No	2
04/03/2009	ENANTYUM 25 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651368	No	2
04/03/2009	ENANTYUM 25 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602958	No	2
04/03/2009	KETESSE 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651379	No	2



04/03/2009	KETESSE 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651378	No	2
04/03/2009	KETESSE 25 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651369	No	2
04/03/2009	LUBRICANTE UROLOGICO ORGANON pomada	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	TETRACAINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656721	No	2
04/03/2009	NITRENDIPINO STADA 20 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663955	Si	2
04/03/2009	PRE-PAR Comprimidos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	RITODRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	809327	No	2
04/03/2009	QUIRALAM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651371	No	2
04/03/2009	QUIRALAM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651374	No	2
04/03/2009	QUIRALAM 25 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651370	No	2
04/03/2009	RANITIDINA CINFA 150 mg	LABORATORIOS CINFA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657841	Si	2
04/03/2009	RANITIDINA CINFA 300 mg	LABORATORIOS CINFA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657833	Si	2
04/03/2009	RANITIDINA CINFA 300 mg	LABORATORIOS CINFA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656926	Si	2
04/03/2009	RANITIDINA MABO 300 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607101	Si	2

**am**

04/03/2009	RANITIDINA MABO 300 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650233	Si	2
04/03/2009	RANITIDINA MABO 300 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650232	Si	2
04/03/2009	UNDERACID 75 mg	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	757971	No	2
04/03/2009	UNDERACID 75 mg	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	758284	No	2
05/03/2009	BERININ P 1200 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829531	No	2
05/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
05/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
05/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
05/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
05/03/2009	TIMABAK 0.25 % COLIRIO EN SOLUCIÓN	THEA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717389	No	2
05/03/2009	TRYPTIZOL 50 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939165	No	2
05/03/2009	TRYPTIZOL 75 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	624015	No	2

**am**

05/03/2009	TRYPTIZOL 75 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939157	No	2
06/03/2009	ACECLOFENACO ALPROFARMA 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656013	Si	2
06/03/2009	ACECLOFENACO ALPROFARMA 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656014	Si	2
06/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL CINFA 70 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ALENDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659719	Si	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2

**am**

06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743070	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934448	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935312	No	2

**am**

06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600147	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934448	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935312	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/100 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600147	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934281	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934380	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600149	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934281	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934380	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/500 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600149	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934398	No	2

**am**

06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934406	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600179	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934398	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934406	No	2
06/03/2009	BRISAIR ACCUHALER 50/250 microgramos, polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600179	No	2
06/03/2009	GERBIN comprimidos	LABORATORIO TEMIS FARMA, S.L.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730895	No	2
06/03/2009	GERBIN comprimidos	LABORATORIO TEMIS FARMA, S.L.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	885293	No	2
06/03/2009	GERBIN comprimidos	LABORATORIO TEMIS FARMA, S.L.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	642215	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2



06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2



06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725077	No	2
06/03/2009	LEVOTUSS jarabe	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696138	No	2
06/03/2009	LEVOTUSS jarabe	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654699	No	2
06/03/2009	LISINOPRIL CINFA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820589	Si	2
06/03/2009	LISINOPRIL CINFA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607820	Si	2
06/03/2009	LISINOPRIL CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820688	Si	2
06/03/2009	LISINOPRIL CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607929	Si	2
06/03/2009	LISINOPRIL NORMON 20 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755637	Si	2
06/03/2009	LISINOPRIL NORMON 5 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755512	Si	2

**am**

				de Calidad			
06/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654113	Si	2
06/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 15 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654113	Si	2
06/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654114	Si	2
06/03/2009	MIRTAZAPINA TEVA 30 mg comprimidos bucodispersables	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654114	Si	2
06/03/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755330	Si	2
06/03/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755348	Si	2
06/03/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614545	Si	2
06/03/2009	NULCERIN 20 mg comprimidos	LIBRAPHARM, S.A.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866004	No	2
06/03/2009	NULCERIN 40 mg comprimidos	LIBRAPHARM, S.A.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865899	No	2
06/03/2009	NULCERIN 40 mg comprimidos	LIBRAPHARM, S.A.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866699	No	2
06/03/2009	OFTACILOX 3 mg/g pomada oftálmica	ALCON CUSI, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783605	No	2

**am**

06/03/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661649	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661650	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661651	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605055	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701490	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701508	Si	2
06/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701516	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL CINFA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656148	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL CINFA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656149	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL CINFA 40 mg comprimidos gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600715	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	MADAUS, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656146	Si	2

**am**

06/03/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MADAUS, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656147	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MADAUS, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600714	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656142	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656143	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL MYLAN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600712	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL RANBAXY 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658747	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL RANBAXY 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602510	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL RANBAXY 40 mg Comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658746	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656136	Si	2
06/03/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656137	Si	2

**am**

06/03/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastroresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600710	Si	2
06/03/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655871	Si	2
06/03/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655872	Si	2
06/03/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600678	Si	2
06/03/2009	PHARMAGRIP polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888537	No	2
06/03/2009	PHARMAGRIP polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888537	No	2
06/03/2009	PHARMAGRIP polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888537	No	2
06/03/2009	PICASUM 0.075% crema	CANTABRIA PHARMA, S.L.	CAPSAICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658843	No	2
06/03/2009	PICASUM 0.075% crema	CANTABRIA PHARMA, S.L.	CAPSAICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658844	No	2
06/03/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999458	No	2
06/03/2009	PLASIMINE 20 mg/g pomada	ISDIN, S.A.	MUPIROCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999466	No	2

**am**

06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652143	No	2
06/03/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	786723	Si	2

**am**

06/03/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641548	Si	2
06/03/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	786665	Si	2
06/03/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787390	Si	2
06/03/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641944	Si	2
06/03/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	788703	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	982942	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603084	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650619	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603092	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650620	Si	2
06/03/2009	SIMVASTATINA ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603100	Si	2

**am**

06/03/2009	SKELID 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	TILUDRONATO DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	678318	No	2
06/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659680	No	2
06/03/2009	STOPCOLD comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	VEDIM PHARMA, S.A.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659680	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743013	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743229	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743237	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743260	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Solución para uso cutáneo	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662429	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Solución para uso cutáneo	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662437	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743369	No	2
09/03/2009	ADVENTAN Ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654780	No	2
09/03/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	723924	No	2



09/03/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	885285	No	2
09/03/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	642207	No	2
09/03/2009	AIRTAL DIFUCREM Crema	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694745	No	2
09/03/2009	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686030	No	2
09/03/2009	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686022	No	2
09/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	743070	No	2
09/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	743070	No	2
09/03/2009	BATREVAC suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	743070	No	2
09/03/2009	BOLTIN 2,5 mg comprimidos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	TIBOLONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696294	No	2
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840702	No	2
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840702	No	2

**am**

09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840702	No	2
09/03/2009	COSOPT colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840702	No	2
09/03/2009	CO-VALS FORTE 160 mg/25 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	650999	No	2
09/03/2009	CO-VALS FORTE 160 mg/25 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650999	No	2
09/03/2009	EMEPRON 20 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	648022	No	2
09/03/2009	EMEPRON 20 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888057	No	2
09/03/2009	EMEPRON 20 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887844	No	2
09/03/2009	EMEPRON 20 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895631	No	2
09/03/2009	EMEPRON 20 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	826453	No	2
09/03/2009	ETALPHA 1 microgramo Solución Inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	680389	No	2
09/03/2009	ETALPHA 2 microgramos solución inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	680371	No	2
09/03/2009	ETALPHA 2 microgramos solución inyectable	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	ALFACALCIDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	680371	No	2

**am**

09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654219	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654220	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654221	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654222	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654223	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654224	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654225	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654226	No	2
09/03/2009	Etopósido Ratiopharm 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ETOPOSIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654227	No	2
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650197	No	2
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650198	No	2

**am**

09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650197	No	2
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650198	No	2
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650197	No	2
09/03/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650198	No	2
09/03/2009	GABAPENTINA SANDOZ 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	702498	Si	2
09/03/2009	GABAPENTINA SANDOZ 300 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621516	Si	2
09/03/2009	GABAPENTINA SANDOZ 400 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	702852	Si	2
09/03/2009	GABAPENTINA SANDOZ 400 mg cápsulas duras	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621748	Si	2
09/03/2009	KETESSE 12,5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681940	No	2
09/03/2009	KETESSE 12,5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681932	No	2

**am**

09/03/2009	KETESSE 12,5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647883	No	2
09/03/2009	KETESSE 25 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858100	No	2
09/03/2009	KETESSE 25 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681924	No	2
09/03/2009	KETESSE 25 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647776	No	2
09/03/2009	LAMOTRIGINA SANDOZ 100 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652455	Si	2
09/03/2009	LAMOTRIGINA SANDOZ 200 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652456	Si	2
09/03/2009	LAMOTRIGINA SANDOZ 50 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652449	Si	2
09/03/2009	LAMOTRIGINA SANDOZ 50 mg comprimidos dispersables	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652450	Si	2
09/03/2009	LARGACTIL 40 mg/ml gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLORPROMAZINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777730	No	2
09/03/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683839	No	2
09/03/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611152	No	2

**am**

09/03/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683821	No	2
09/03/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611061	No	2
09/03/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857078	No	2
09/03/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	629410	No	2
09/03/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	758516	No	2
09/03/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	759019	No	2
09/03/2009	LIPOSIT PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750430	No	2
09/03/2009	MIRTAZAPINA SANDOZ 15 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838078	Si	2
09/03/2009	MIRTAZAPINA SANDOZ 15 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837823	Si	2
09/03/2009	MIRTAZAPINA SANDOZ 45 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839480	Si	2
09/03/2009	MYFORTIC 360 mg comprimidos gastroresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724617	No	2

**am**

09/03/2009	MYFORTIC 360 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724617	No	2
09/03/2009	MYFORTIC 180 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724500	No	2
09/03/2009	MYFORTIC 180 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724500	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL ALTER 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	880203	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL ALTER 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	880138	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL ALTER 20 mg cápsulas	LABORATORIOS ALTER, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	880146	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL DESGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	GENERFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659764	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL DESGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	GENERFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659765	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL DESGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	GENERFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659766	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 10 mg cápsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928705	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 10 mg cápsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928689	No	2

**am**

09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 20 mg capsulas	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656689	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 20 mg capsulas	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656780	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	710046	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656688	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	711218	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659761	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659762	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659759	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659760	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724856	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725085	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725119	Si	2

**am**

09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg cápsulas duras gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607002	Si	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659010	No	2
09/03/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 40 mg cápsulas duras gastroresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659012	No	2
09/03/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650407	No	2
09/03/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 2,5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650411	No	2
09/03/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650409	No	2
09/03/2009	ROSALGIN PRONTO	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768572	No	2
09/03/2009	ROSALGIN PRONTO	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768572	No	2
09/03/2009	TOPIRAMATO RATIO 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659817	Si	2
09/03/2009	TOPIRAMATO RATIO 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659818	Si	2
09/03/2009	TOPIRAMATO RATIO 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659815	Si	2
09/03/2009	TOPIRAMATO RATIO 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659816	Si	2

**am**

09/03/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650149	Si	2
09/03/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650148	Si	2
09/03/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658544	Si	2
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	975136	No	2
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	975136	No	2
09/03/2009	TROSID Crema	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	975136	No	2
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	995910	No	2
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	995910	No	2
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	995910	No	2
09/03/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	995910	No	2
09/03/2009	VADITON 20 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850602	No	2
09/03/2009	VADITON 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850610	No	2

**am**

09/03/2009	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745539	No	2
09/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	764555	No	2
09/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución en emvses unidosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	823591	No	2
09/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución en emvses unidosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712034	No	2
09/03/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662197	No	2
09/03/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606111	No	2
09/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655134	No	2
09/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605576	No	2
09/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661223	No	2
09/03/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastroresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605949	No	2
09/03/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastroresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662205	No	2
10/03/2009	ALERGORATIO 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LORATADINA	Calificación como EFP	650161	No	2

**am**

10/03/2009	ALOMIDE colirio	ALCON CUSI, S.A.	LODOXAMIDA TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675504	No	2
10/03/2009	ALOMIDE colirio	ALCON CUSI, S.A.	LODOXAMIDA TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675496	No	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 1 g COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850545	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 1 g COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650927	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 1 g COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600154	Si	2
10/03/2009	amoxicilina cinfa 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935114	Si	2
10/03/2009	amoxicilina cinfa 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650928	Si	2
10/03/2009	amoxicilina cinfa 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600156	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 500 mg cápsulas	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	826610	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 500 mg cápsulas	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	776625	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 500 mg Polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822858	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 500 mg Polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	824193	Si	2

**am**

10/03/2009	AMOXICILINA CINFA 500 mg Polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	637983	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650670	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650673	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600113	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650670	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650673	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600113	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650674	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650675	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600115	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650674	Si	2

**am**

10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650675	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600115	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654613	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654614	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600640	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654613	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654614	Si	2
10/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600640	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650677	Si	2

**am**

10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650678	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650679	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600116	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650677	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650678	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650679	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600116	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650677	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650678	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650679	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600116	Si	2

**am**

10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650677	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650678	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650679	Si	2
10/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600116	Si	2
10/03/2009	CALBION SEMANAL 70 mg comprimidos	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	ALENDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654597	No	2
10/03/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	729632	No	2
10/03/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	946178	No	2
10/03/2009	CO-ANGIOSAN 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652936	No	2
10/03/2009	CO-ANGIOSAN 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652936	No	2
10/03/2009	CO-NOVASAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652938	No	2
10/03/2009	CO-NOVASAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	600405	No	2

**am**

10/03/2009	CO-NOVASAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652938	No	2
10/03/2009	CO-NOVASAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600405	No	2
10/03/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	780700	No	2
10/03/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	620674	No	2
10/03/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	780700	No	2
10/03/2009	CO-VALS 160 mg/12,5 mg, Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	620674	No	2
10/03/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	657247	No	2
10/03/2009	CO-VALS, 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	657247	No	2
10/03/2009	DIERTINE FORTE	ASTELLAS PHARMA, S.A.	DIHIDROERGOCRISTINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955039	No	2
10/03/2009	ELEBLOC 2% solución	ALCON CUSI, S.A.	CARTEOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	759324	No	2
10/03/2009	ENANTYUM 12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681973	No	2
10/03/2009	ENANTYUM 12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681965	No	2

**am**

10/03/2009	ENANTYUM 12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647867	No	2
10/03/2009	ENANTYUM 25 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681957	No	2
10/03/2009	ENANTYUM 25 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858167	No	2
10/03/2009	ENANTYUM 25 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647768	No	2
10/03/2009	ESTOMIL 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708685	No	2
10/03/2009	ESTOMIL 15 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	883793	No	2
10/03/2009	ESTOMIL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708719	No	2
10/03/2009	ESTOMIL 30 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS DOM, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708826	No	2
10/03/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624023	No	2
10/03/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816462	No	2
10/03/2009	FOLINATO CÁLCICO TEVA 10 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOLINATO CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652367	Si	2
10/03/2009	FOLINATO CÁLCICO TEVA 10 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOLINATO CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652368	Si	2
10/03/2009	FOLINATO CÁLCICO TEVA 10 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOLINATO CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652369	Si	2

**am**

10/03/2009	FOLINATO CÁLCICO TEVA 10 MG/ML SOLUCIÓN INYECTABLE	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOLINATO CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652372	Si	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
10/03/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
10/03/2009	IRBESARTAN CINFA 300 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661599	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN GOIBELA 150 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661618	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN GOIBELA 300 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661619	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN GOIBELA 75 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661617	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN NORMON 150 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661748	Si	2

**am**

10/03/2009	IRBESARTAN NORMON 300 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661749	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN NORMON 75 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661747	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN STADA 150 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661593	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN STADA 300 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661594	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN STADA 75 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661592	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 150 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661670	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 300 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661671	Si	2
10/03/2009	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 75 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661669	Si	2
10/03/2009	LANSOPRAZOL AGRISALVA 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	867606	Si	2
10/03/2009	LANSOPRAZOL AGRISALVA 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	904557	Si	2
10/03/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 15 mg cápsulas gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859215	Si	2
10/03/2009	LANSOPRAZOL MYLAN 30 mg cápsulas gastroresistentes	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865444	Si	2

**am**

10/03/2009	LANSOPRAZOL SALVAT 15 MG cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	873562	Si	2
10/03/2009	LANSOPRAZOL SALVAT 30 mg cápsulas gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854174	Si	2
10/03/2009	Monolium 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712000	No	2
10/03/2009	Monolium 15 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830703	No	2
10/03/2009	MONOLITUM 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	677237	No	2
10/03/2009	MONOLITUM 30 mg cápsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654459	No	2
10/03/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791665	No	2
10/03/2009	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654494	No	2
10/03/2009	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654495	No	2
10/03/2009	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656464	No	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 10 mg cápsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928705	No	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 10 mg cápsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928689	No	2

**am**

10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 20 mg capsulas	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656689	Si	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 20 mg capsulas	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656780	Si	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	710046	No	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656688	No	2
10/03/2009	OMEPRAZOL SUMOL 40 mg capsulas duras	SUMOL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	711218	No	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 20 mg comprimidos gastrorresistentes	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659357	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 20 mg comprimidos gastrorresistentes	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602587	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 40 mg comprimidos gastrorresistentes	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659358	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 40 mg comprimidos gastrorresistentes	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659360	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 40 mg comprimidos gastrorresistentes	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602588	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBIX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660120	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBIX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602725	Si	2

**am**

10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBIX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660127	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBIX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660128	Si	2
10/03/2009	PANTOPRAZOL COMBIX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602726	Si	2
10/03/2009	PREVENCOR 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	932822	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600601	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	667469	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	630442	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 40 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	667451	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 40 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	630244	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	851154	No	2
10/03/2009	PREVENCOR 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	612374	No	2

**am**

10/03/2009	RINOCUSI VITAMINICO POMADA	SANOFI AVENTIS, S.A.	RETINOL ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	818534	No	2
10/03/2009	RINOVITEX 12.500 UI/g pomada nasal	ALCON CUSI, S.A.	RETINOL ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651500	No	2
10/03/2009	ROSALGIN PRONTO	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	BENCIDAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768572	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	661566	No	2

**am**

				de Calidad			
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2

**am**

10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661566	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660198	No	2
10/03/2009	TACTUOBEN 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660199	No	2
10/03/2009	VASONASE 20 mg grageas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	960336	No	2
10/03/2009	VASONASE 20 mg grageas	ASTELLAS PHARMA, S.A.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	972901	No	2

**am**

				de Calidad			
10/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	764555	No	2
10/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución en emvses unidosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	823591	No	2
10/03/2009	VOLTAREN 1 mg/ml colirio en solución en emvses unidosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712034	No	2
10/03/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662197	No	2
10/03/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606111	No	2
10/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655134	No	2
10/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605576	No	2
10/03/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661223	No	2
10/03/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastroresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605949	No	2
10/03/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastroresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662205	No	2
11/03/2009	ADREVIEW 74 MBQ/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOBENGUANO 123I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658915	No	2

**am**

11/03/2009	CO-ANGIOSAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652935	No	2
11/03/2009	CO-ANGIOSAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	600402	No	2
11/03/2009	CO-ANGIOSAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652935	No	2
11/03/2009	CO-ANGIOSAN 160 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600402	No	2
11/03/2009	CO-NOVASAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652939	No	2
11/03/2009	CO-NOVASAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	600406	No	2
11/03/2009	CO-NOVASAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652939	No	2
11/03/2009	CO-NOVASAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600406	No	2
11/03/2009	DUMIROX 100 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822494	No	2
11/03/2009	DUMIROX 50 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FLUVOXAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	809343	No	2
11/03/2009	HIBISCRUB	REGENT MEDICAL LTD.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768853	No	2

**am**

11/03/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664052	No	2
11/03/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664052	No	2
11/03/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664052	No	2
11/03/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664052	No	2
11/03/2009	INFANRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664052	No	2
11/03/2009	ODOHIPURATO (123I) DE SODIO GE HEALTHCARE 37 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO- SCIENCES, S.A.	IODO 131 HIPURATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660599	No	2
11/03/2009	LEVOTUSS jarabe	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696138	No	2
11/03/2009	LEVOTUSS jarabe	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654699	No	2
11/03/2009	MIDAZOLAM HOSPIRA 1 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746487	Si	2
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	605170	Si	2
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746586	Si	2

**am**

11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746966	Si	2
11/03/2009	MIDAZOLAN HOSPIRA 5 mg/ml solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746628	Si	2
11/03/2009	VISTABEL 4 Unidades Allergan/0,1 ml en polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Revalidación Quinquenal (R.M)	650509	No	2
11/03/2009	VISTABEL 4 Unidades Allergan/0,1 ml en polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Revalidación Quinquenal (R.M)	794040	No	2
11/03/2009	VISTABEL 4 Unidades Allergan/0,1 ml en polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	Revalidación Quinquenal (R.M)	652105	No	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650670	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650673	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600113	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650670	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650673	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 250/62,5 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600113	Si	2

**am**

12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650674	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650675	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600115	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650674	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650675	Si	2
12/03/2009	amoxicilina/ácido clavulánico cinfa 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600115	Si	2
12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654613	Si	2
12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654614	Si	2
12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600640	Si	2
12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654613	Si	2

**am**

12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654614	Si	2
12/03/2009	AMOXICILINA/ÁCIDO CLAVULÁNICO CINFA 875/125 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600640	Si	2
12/03/2009	CALMATEL Crema	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	953273	No	2
12/03/2009	CLARITYNE 10 mg comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	LORATADINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660540	No	2
12/03/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	837765	No	2
12/03/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	837773	No	2
12/03/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840041	No	2
12/03/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840074	No	2
12/03/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840223	No	2
12/03/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840215	No	2
12/03/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	639484	No	2
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	839258	No	2

**am**

				de Seguridad Clínica			
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	839423	No	2
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	839431	No	2
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	839977	No	2
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650830	No	2
12/03/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	639492	No	2
12/03/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838656	No	2
12/03/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838953	No	2
12/03/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838243	No	2
12/03/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838276	No	2
12/03/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	864157	No	2
12/03/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	837401	No	2
12/03/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	864082	No	2

**am**

12/03/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	837369	No	2
12/03/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	864140	No	2
12/03/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	837591	No	2
12/03/2009	CO-ANGIOSAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652937	No	2
12/03/2009	CO-ANGIOSAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	600401	No	2
12/03/2009	CO-ANGIOSAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652937	No	2
12/03/2009	CO-ANGIOSAN FORTE 160 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600401	No	2
12/03/2009	CO-NOVASAN 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	652940	No	2
12/03/2009	CO-NOVASAN 80 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	652940	No	2
12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	P-HIDROXIBENZOATO DE PROPILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2
12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	ACIDO N-ACETIL-4-AMINO BENZOICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2
12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	CETRIMONIO BROMURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2

**am**

12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	ALUMINIO HIDROXICLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2
12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	SALICILICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2
12/03/2009	HONGOSAN solucion alcoholica	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	DEXAMETASONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769992	No	2
12/03/2009	IRBESARTAN CINFA 150 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661598	Si	2
12/03/2009	IRBESARTAN CINFA 75 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IRBESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661597	Si	2
12/03/2009	LARGACTIL 40 mg/ml gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	CLORPROMAZINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777730	No	2
12/03/2009	MAALOX concentrado comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661102	No	2
12/03/2009	MAALOX concentrado comprimidos masticables	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALUMINIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661102	No	2
12/03/2009	MASTIOL pomada	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	RETINOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	783795	No	2
12/03/2009	MASTIOL pomada	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	CLORHEXIDINA ACETATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	783795	No	2
12/03/2009	MASTIOL pomada	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	BENZOCAINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	783795	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	LISINA OROTATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	CARNITINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de	864165	No	2

**am**

				fabricante			
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	CIPROHEPTADINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	TIAMINA NITRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	NICOTINAMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	RIBOFLAVINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	CIANOCOBALAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	PANTENOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	MEDENOREX solucion	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	TROLAMINA ASPARTATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	864165	No	2
12/03/2009	NAVOBAN 2 mg/2ml solución inyectable y para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668673	No	2
12/03/2009	NAVOBAN 2 mg/2ml solución inyectable y para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668681	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653447	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653448	No	2

**am**

				de Calidad			
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653449	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653447	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653448	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653449	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
12/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
12/03/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658487	No	2

**am**

12/03/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658486	No	2
12/03/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658487	No	2
12/03/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658486	No	2
12/03/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	984245	No	2
12/03/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	984252	No	2
12/03/2009	PRE-PAR 5ml, ampollas	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	RITODRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	809319	No	2
12/03/2009	SOLVERA 100 mg/ 5 ml Suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660590	Si	2
12/03/2009	SOLVERA 100 mg/ 5 ml Suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602788	Si	2
12/03/2009	TOBREX UNGÜENTO OFTALMICO 3 mg/g pomada oftálmica	ALCON CUSI, S.A.	TOBRAMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656833	No	2
13/03/2009	ALFUZOSINA RATIOPHARM 10 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654522	Si	2
13/03/2009	ALFUZOSINA RATIOPHARM 10 mg comprimidos de liberación prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654522	Si	2

**am**

13/03/2009	FINASTERIDA TECNIGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656370	Si	2
13/03/2009	FINASTERIDA TECNIGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	FINASTERIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656370	Si	2
13/03/2009	IBUPROFENO KERN PHARMA 600 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857979	Si	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653447	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653448	No	2
13/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	653449	No	2

**am**

				de Seguridad Clínica			
13/03/2009	PANLIPAL 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658979	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	652143	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	652143	No	2
13/03/2009	SERINFLU suspensión inyectable	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	652143	No	2
13/03/2009	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	895805	No	2
13/03/2009	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	632935	No	2



16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683276	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686352	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651650	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683276	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686352	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651650	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683276	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686352	No	2

**am**

16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651650	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683276	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686352	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651650	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694448	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694430	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651648	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694448	No	2



16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694430	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651648	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694448	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694430	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651648	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694448	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694430	No	2
16/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651648	No	2
16/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653447	No	2

**am**

16/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653448	No	2
16/03/2009	OCTAGAMOCTA 50mg/ml Solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653449	No	2
16/03/2009	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757088	No	2
16/03/2009	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617050	No	2
16/03/2009	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757096	No	2
16/03/2009	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	618181	No	2
16/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	831511	No	2
16/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661521	No	2
16/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	831511	No	2
16/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661521	No	2



16/03/2009	VACUNA ANTIGRIPE PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	831511	No	2
16/03/2009	VACUNA ANTIGRIPE PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661521	No	2
16/03/2009	Venofusin Bicarbonato 8,4%	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918714	No	2
16/03/2009	Venofusin Bicarbonato 8,4%	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634477	No	2
17/03/2009	ALIVIODOL 15 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651339	No	2
17/03/2009	ALIVIODOL 7.5 mg comprimidos	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651338	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	947606	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	601021	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	947580	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	601013	No	2

**am**

17/03/2009	CLAFORAN 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	976209	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 2 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	637082	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	947572	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	601039	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	947549	No	2
17/03/2009	CLAFORAN 500 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ROUSSEL IBERICA, S.A.	CEFOTAXIMA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	601005	No	2
17/03/2009	GLUCOSAMINA TEVA 1.500 mg polvo para solución oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659845	Si	2
17/03/2009	GLUCOSAMINA TEVA 1.500 mg polvo para solución oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659846	Si	2
17/03/2009	METAMIZOL NORMON 2 g/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	624809	Si	2
17/03/2009	METAMIZOL NORMON 2 g/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METAMIZOL MAGNESICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935049	Si	2
17/03/2009	NAAXIA COLIRIO	THEA, S.A.	ESPAGLUMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	794305	No	2
17/03/2009	STREPSILS	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961656	No	2

**am**

17/03/2009	STREPSILS	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961656	No	2
17/03/2009	SUPRANE	BAXTER, S.L.	DESFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	688721	No	2
17/03/2009	SUPRANE	BAXTER, S.L.	DESFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662589	No	2
17/03/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650126	Si	2
17/03/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650125	Si	2
17/03/2009	TORASEMIDA TARBIS 10 mg Comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650338	Si	2
17/03/2009	TORASEMIDA TARBIS 5 mg Comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650335	Si	2
17/03/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658545	Si	2
18/03/2009	AMBISOME polvo para solución para infusión intravenosa	GILEAD SCIENCES, S.L	AMFOTERICINA B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	679076	No	2
18/03/2009	CALMATEL Aerosol	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954495	No	2
18/03/2009	CALMATEL Gel	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIKETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	719468	No	2
18/03/2009	CRISOMET 100 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717199	No	2

**am**

18/03/2009	CRISOMET 2 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	721720	No	2
18/03/2009	CRISOMET 200 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717215	No	2
18/03/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800185	No	2
18/03/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800177	No	2
18/03/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917310	No	2
18/03/2009	CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917328	No	2
18/03/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718163	No	2
18/03/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800193	No	2
18/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	725077	No	2
18/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	725077	No	2

**am**

18/03/2009	INFLUVAC suspensión inyectable (vacuna antigripal inactiva de antígenos de superficie)	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	725077	No	2
18/03/2009	LERCAPRESS 10 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI IRELAND LIMITED	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661138	No	2
18/03/2009	LERCAPRESS 10 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI IRELAND LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661138	No	2
18/03/2009	LERCAPRESS 20 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI IRELAND LIMITED	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661137	No	2
18/03/2009	LERCAPRESS 20 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI IRELAND LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661137	No	2
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	747808	Si	2
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	747881	Si	2
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746529	Si	2
18/03/2009	MOCLOBEMIDA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	MOCLOBEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746453	Si	2
18/03/2009	TRIPARSEAN Aerosol cutáneo	LABORATORIOS TECNOBIO, S.A.	PIKETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	694885	No	2
18/03/2009	TRIPARSEAN Crema	LABORATORIOS TECNOBIO, S.A.	PIKETOPROFENO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	694893	No	2

**am**

18/03/2009	TRIPARSEAN Gel	LABORATORIOS TECNOBIO, S.A.	PIKETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	694901	No	2
18/03/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALFA-1-ANTITRIPSINA IV	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858431	No	2
18/03/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALFA-1-ANTITRIPSINA IV	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855544	No	2
18/03/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858431	No	2
18/03/2009	TRYPSONE polvo y disolvente para solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855544	No	2
18/03/2009	ULTRA ADSORB 250 mg cápsulas duras	LAINCO, S.A.	CARBON ADSORBENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	835975	No	2
20/03/2009	ALEUDRINA 0,2 mg ampollas	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	ISOPRENALINA SULFATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650300	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	839209	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661463	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	839209	No	2

**am**

20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661463	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	839209	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661463	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	830885	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661464	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	830885	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661464	No	2
20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	830885	No	2

**am**

20/03/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661464	No	2
20/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656583	No	2
20/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656583	No	2
20/03/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656583	No	2
20/03/2009	NEO TOMIZOL comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	CARBIMAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	749234	No	2
23/03/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658590	No	2
23/03/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658591	No	2
23/03/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658588	No	2
23/03/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658589	No	2
23/03/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658635	No	2



23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2
23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2
23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2
23/03/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2

**am**

23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2

**am**

23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2



23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	820415	No	2
23/03/2009	PNEUMOVAX 23 Vial	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654341	No	2
23/03/2009	Sabrillex 500 mg granulado para solución oral	MARION MERRELL, S.A.	VIGABATRINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743633	No	2

**am**

23/03/2009	Sabrillex 500 mg granulado para solución oral	MARION MERRELL, S.A.	VIGABATRINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	743633	No	2
23/03/2009	SABRILEX 500 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	VIGABATRINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	913434	No	2
23/03/2009	SABRILEX 500 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	VIGABATRINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	913434	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	LIDOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802207	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	LIDOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802223	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802207	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802223	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802207	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON LIDOCAÍNA PASTILLAS PARA CHUPAR	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802223	No	2
23/03/2009	STREPSILS con mentol	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	MENTOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	983593	No	2
23/03/2009	STREPSILS con mentol	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	983593	No	2
23/03/2009	STREPSILS con mentol	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	983593	No	2

**am**

				de Calidad			
23/03/2009	STREPSILS CON MIEL Y LIMON	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961664	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON MIEL Y LIMON	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961664	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654061	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971879	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654061	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971879	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ASCORBICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654061	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ASCORBICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971879	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ASCORBATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654061	No	2
23/03/2009	STREPSILS CON VITAMINA C	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	ASCORBATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971879	No	2
23/03/2009	STREPSILS SABOR FRESA	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662882	No	2
23/03/2009	STREPSILS SABOR FRESA	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	DICLOROBENCILICO ALCOHOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662890	No	2

**am**

23/03/2009	STREPSILS SABOR FRESA	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662882	No	2
23/03/2009	STREPSILS SABOR FRESA	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	AMILMETACRESOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662890	No	2
24/03/2009	BETAMICÁN 25 microgramos,suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	940320	No	2
24/03/2009	BETAMICÁN Accuhaler 50 microgramos, polvo para inhalacion	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	939033	No	2
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	943449	Si	2
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	943449	Si	2
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943449	Si	2
24/03/2009	ENALAPRIL-HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12,5 comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943449	Si	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	660196	No	2

**am**

				de Calidad			
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2

**am**

24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	ADAPALENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660196	No	2
24/03/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660197	No	2
24/03/2009	Miflonide 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888255	No	2
24/03/2009	Miflonide 200 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888263	No	2
24/03/2009	Miflonide 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888289	No	2
24/03/2009	Miflonide 400 microgramos polvo para inhalación (cápsula dura)	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888297	No	2
24/03/2009	MIRTAMYLAN 15 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659506	Si	2
24/03/2009	MIRTAMYLAN 30 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659507	Si	2
24/03/2009	MIRTAMYLAN 45 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659509	Si	2
24/03/2009	MIRTAZAPINA NUCLEUS 15 mg comprimidos bucodispersables	NUCLEUS EHF	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660221	Si	2

**am**

24/03/2009	MIRTAZAPINA NUCLEUS 30 mg comprimidos bucodispersables	NUCLEUS EHF	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660220	Si	2
24/03/2009	MIRTAZAPINA NUCLEUS 45 mg comprimidos bucodispersables	NUCLEUS EHF	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660222	Si	2
24/03/2009	MYOLASTAN 50 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	TETRAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	665612	No	2
24/03/2009	PROMIXIN 1 MUI polvo para solución para inhalación por nebulizador	PROFILE PHARMA LIMITED	COLISTINA MESILATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650255	No	2
24/03/2009	REVAXIS suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	849208	No	2
24/03/2009	REVAXIS suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	849208	No	2
24/03/2009	REVAXIS suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	849208	No	2
24/03/2009	REVAXIS suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	849208	No	2
24/03/2009	REVAXIS suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	849208	No	2
24/03/2009	TENORMIN 0,5 mg/ml solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	966317	No	2
24/03/2009	TENORMIN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724070	No	2
24/03/2009	TENORMIN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN,	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	615195	No	2



		S.A.		de Seguridad Clínica			
24/03/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	723767	No	2
24/03/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	723973	No	2
24/03/2009	TENORMIN 50 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	615245	No	2
25/03/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690750	No	2
25/03/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	646091	No	2
25/03/2009	APTEOR 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651466	No	2
25/03/2009	HUMATROPE 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	690586	No	2
25/03/2009	HUMATROPE 24 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	690578	No	2
25/03/2009	HUMATROPE 6 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	690594	No	2

**am**

25/03/2009	Tarka 180 mg/ 2 mg cápsulas de liberación modificada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	VERAPAMILO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674374	No	2
25/03/2009	Tarka 180 mg/ 2 mg cápsulas de liberación modificada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	TRANDOLAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674374	No	2
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CAFEINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724013	No	2
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ERGOTAMINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724013	No	2
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CAFEINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724013	No	2
26/03/2009	CAFERGOT comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ERGOTAMINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724013	No	2
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650629	No	2
26/03/2009	DUODOPA gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650629	No	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662108	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662109	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662108	Si	2

**am**

26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 100 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662109	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662104	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662105	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662104	Si	2
26/03/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA RANBAXY 50 mg/12.5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662105	Si	2
26/03/2009	MIRTAZAPINA MYLAN 30 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650159	Si	2
26/03/2009	MIRTAZAPINA MYLAN 15 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650365	Si	2
26/03/2009	MIRTAZAPINA MYLAN 45 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650342	Si	2
26/03/2009	NEBIVOLOL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661222	Si	2
26/03/2009	NEBIVOLOL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661222	Si	2

**am**

26/03/2009	PRAREDUCT 10 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679340	No	2
26/03/2009	PRAREDUCT 20 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679126	No	2
26/03/2009	PRAREDUCT 40 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807131	No	2
26/03/2009	ZASTEN 0,2 mg/ml solucion oral	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	KETOTIFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	989889	No	2
26/03/2009	ZASTEN 0,2 mg/ml solucion oral	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	KETOTIFENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	989889	No	2
26/03/2009	ZASTEN 1 mg comprimidos	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	KETOTIFENO FUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	950550	No	2
26/03/2009	ZASTEN 1 mg comprimidos	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	KETOTIFENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	950550	No	2
27/03/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO MERCK 70 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	ALENDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652849	Si	2
27/03/2009	CROMABAK 20 MG/ML COLIRIO EN SOLUCIÓN	LABORATOIRES THEA	CROMOGLICATO DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802934	No	2
27/03/2009	CROMABAK 20 MG/ML COLIRIO EN SOLUCIÓN	LABORATOIRES THEA	CROMOGLICATO DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802934	No	2
27/03/2009	CROMABAK 20 MG/ML COLIRIO EN SOLUCIÓN	LABORATOIRES THEA	CROMOGLICATO DISODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	802934	No	2
27/03/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	690263	No	2
27/03/2009	DILUTOL 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	646158	No	2

**am**

27/03/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	646141	No	2
27/03/2009	DILUTOL 5 mg comprimidos.	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	690271	No	2
27/03/2009	DILUTOL HTA	MEDA PHARMA S.A.U	TORASEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	690289	No	2
27/03/2009	GABITRIL 10 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670000	No	2
27/03/2009	GABITRIL 10 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670018	No	2
27/03/2009	GABITRIL 10 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670000	No	2
27/03/2009	GABITRIL 10 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670018	No	2
27/03/2009	GABITRIL 15 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669986	No	2
27/03/2009	GABITRIL 15 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669994	No	2
27/03/2009	GABITRIL 15 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669986	No	2
27/03/2009	GABITRIL 15 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669994	No	2
27/03/2009	GABITRIL 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	896779	No	2

**am**

27/03/2009	GABITRIL 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	896779	No	2
27/03/2009	GABITRIL 5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670034	No	2
27/03/2009	GABITRIL 5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670026	No	2
27/03/2009	GABITRIL 5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670034	No	2
27/03/2009	GABITRIL 5 mg comprimidos recubiertos con película	CEPHALON FRANCE	TIAGABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670026	No	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 100 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652415	Si	2
27/03/2009	Lamotrigina MERCK 2 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652424	Si	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 200mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652414	Si	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 25 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652418	Si	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 25 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652419	Si	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 25 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652422	Si	2
27/03/2009	Lamotrigina MERCK 5 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652423	Si	2

**am**

27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 50 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652416	Si	2
27/03/2009	LAMOTRIGINA MERCK 50 mg comprimidos dispersables	FARMANEU, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652417	Si	2
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660454	No	2
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
27/03/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
27/03/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660455	No	2
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661563	Si	2
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661564	Si	2
30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661563	Si	2

**am**

30/03/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO RANBAXY 100/12,5 mg/ml Polvo para suspensión oral pediátrica	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661564	Si	2
30/03/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	776344	No	2
30/03/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	853788	No	2
30/03/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	620229	No	2
30/03/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	680694	No	2
30/03/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	926519	No	2
30/03/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647966	No	2
30/03/2009	CANADIOL 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940809	No	2
30/03/2009	CAPTOPRIL MYLAN 25 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669853	Si	2
30/03/2009	CAPTOPRIL MYLAN 50 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669846	Si	2
30/03/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658237	No	2

**am**

30/03/2009	GLUCOBAY 100 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658245	No	2
30/03/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658229	No	2
30/03/2009	GLUCOBAY 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658211	No	2
30/03/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	769570	No	2
30/03/2009	GLUMIDA 100 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770255	No	2
30/03/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	767335	No	2
30/03/2009	GLUMIDA 50 mg comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	ACARBOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	768424	No	2
30/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	683276	No	2
30/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	686352	No	2
30/03/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	651650	No	2



30/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	694448	No	2
30/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	694430	No	2
30/03/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de Laboratorio Comercializador	651648	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspensión para suspensión inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2

**am**

30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2

**am**

30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2



30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707273	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	616300	No	2

**am**

30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600536	No	2
30/03/2009	INFANRIX-IPV+Hib liofilizado y suspension para suspension inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841320	No	2
30/03/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	794396	No	2
30/03/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769620	No	2
30/03/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	916791	No	2
30/03/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	705061	No	2
30/03/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	705467	No	2
30/03/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	916924	No	2
30/03/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	770941	No	2
30/03/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	728964	No	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656063	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656063	Si	2

**am**

30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656069	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656069	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656064	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656065	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656068	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656064	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656065	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656068	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656071	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656062	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656071	Si	2
30/03/2009	LAMOTRIGINA STADA 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIO STADA, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656062	Si	2
30/03/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación	625483	No	2

**am**

				de Calidad			
30/03/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832931	No	2
30/03/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687558	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 2 MMOL/L DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652658	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2

**am**

30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PRIOSOL CON 4 mmol/l DE POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652656	No	2
30/03/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841486	No	2
30/03/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841510	No	2
30/03/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	604223	No	2
30/03/2009	SYNALOTIC gotas oticas en solución	ASTELLAS PHARMA, S.A.	FLUOCINOLONA ACETONIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866079	No	2
30/03/2009	SYNALOTIC gotas oticas en solución	ASTELLAS PHARMA, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866079	No	2
30/03/2009	TYPHERIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	811836	No	2



30/03/2009	TYPHERIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	811836	No	2
30/03/2009	TYPHERIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	811836	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651016	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662160	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651016	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662160	No	2

**am**

30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651016	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662160	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	963751	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651583	No	2
30/03/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653979	No	2
31/03/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866624	No	2
31/03/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866632	No	2
31/03/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866624	No	2
31/03/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866632	No	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652076	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653829	Si	2

**am**

31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652076	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653829	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 5 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652077	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 5 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653828	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 5 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652077	Si	2
31/03/2009	BISOPROLOL TEVA 5 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653828	Si	2
31/03/2009	CERENEU, concentrado para solución inyectable	PARKE DAVIS, S.L.	FOSFENITOINA DISODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703843	No	2
31/03/2009	CERENEU, concentrado para solución inyectable	PARKE DAVIS, S.L.	FOSFENITOINA DISODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703868	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656829	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614511	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656829	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614511	No	2

**am**

31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656829	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614511	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656829	No	2
31/03/2009	DITANRIX ADULTO INYECTABLE	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614511	No	2
31/03/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	702209	No	2
31/03/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	609602	No	2
31/03/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	702209	No	2
31/03/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	609602	No	2
31/03/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602837	Si	2
31/03/2009	MICOFENOLATO DE MOFETILO GERMED 500 mg comprimidos recubiertos con película	GERMED FARMACEUTICA S.A.	MICOFENOLATO DE MOFETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661948	Si	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2

**am**

31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN MEDIZINTECHNOLOGIE GMBH	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	PRIOSOL SIN POTASIO solución para hemofiltración	B. BRAUN AVITUM AG	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652659	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870071	No	2

**am**

31/03/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870063	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870089	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870097	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	713107	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	606186	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2

**am**

31/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870154	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	870105	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	713206	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	713115	No	2
31/03/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	606236	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660616	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660616	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660616	No	2

**am**

31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660617	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660617	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660617	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660618	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660618	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660618	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660615	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660615	No	2
31/03/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	660615	No	2

Fecha de elaboración del informe: 31 de marzo de 2009