

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN DICIEMBRE 2008

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 100 UI solución inyectable	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	696575	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 100 UI solución inyectable	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	696567	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 200 U.I. Solución para pulverización nasal en envase unidosis	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	656140	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 200 U.I. Solución para pulverización nasal en envase unidosis	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	824920	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 200 U.I. solución para pulverización nasal multidosis	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	807297	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 200 U.I. solución para pulverización nasal multidosis	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	661501	No	2
01/12/2008	COPAXONE 20 mg/ml solución inyectable en jeringa precargada	TEVA PHARMACEUTICALS LTD.	GLATIRAMERO ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	844225	No	2
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	963181	No	2
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	895144	No	2
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	614065	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	DORMODOR 30 mg capsulas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	FLURAZEPAM HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	851451	No	2
01/12/2008	EFUDIX pomada	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	FLUOROURACILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	851444	No	2
01/12/2008	FARMIBLASTINA 10 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	755959	No	2
01/12/2008	FARMIBLASTINA 10 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643205	No	2
01/12/2008	FARMIBLASTINA 50 mg polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	958314	No	2
01/12/2008	FARMIBLASTINA 50 mg polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643213	No	2
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999939	Si	2
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999938	Si	2
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651434	Si	2
01/12/2008	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600779	Si	2
01/12/2008	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 150 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	661670	Si	2
01/12/2008	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 300 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	661671	Si	2
01/12/2008	IRBESARTAN SUPPORT PHARMA 75 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	661669	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659966	No	2
01/12/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602687	No	2
01/12/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659966	No	2
01/12/2008	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602687	No	2
01/12/2008	OFTALMOLOSA CUSI PREDNISONA NEOMICINA	ALCON CUSI, S.A.	NEOMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	797746	No	2
01/12/2008	OFTALMOLOSA CUSI PREDNISONA NEOMICINA	ALCON CUSI, S.A.	PREDNISONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	797746	No	2
01/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	NEOSTIGMINA METILSULFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	848473	No	2
01/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	VALEANT PHARMACEUTICALS IBERICA, S.A.	NEOSTIGMINA METILSULFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	628115	No	2
01/12/2008	RANITIDINA PENZA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777961	Si	2
01/12/2008	RANITIDINA PENZA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778001	Si	2
01/12/2008	RANITIDINA PENZA 300 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	608448	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	895805	No	2
01/12/2008	TIORFAN 100 mg capsulas duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	632935	No	2
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	757088	No	2
01/12/2008	TIORFAN LACTANTES 10 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617050	No	2
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	757096	No	2
01/12/2008	TIORFAN NIÑOS 30 mg granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	618181	No	2
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658399	Si	2
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 250 mg comprimidos recubiertos con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602424	Si	2
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658400	Si	2
02/12/2008	CEFUROXIMA BEXAL 500 mg comprimidos recubiertos con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602427	Si	2
02/12/2008	DRESPLAN comprimidos	ARAFARMA GROUP, S.A.	OXIBUTININA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	657361	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
02/12/2008	EXTRANEAL solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
02/12/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653455	No	2
02/12/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653457	No	2
02/12/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653454	No	2
02/12/2008	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653456	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA ANTI-D	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650833	No	2
02/12/2008	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA ANTI-D	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800086	No	2
02/12/2008	GAMMA ANTI-D GRIFOLS 750 U.I./ml solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA ANTI-D	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651073	No	2
02/12/2008	GAMMA ANTI-TETANOS GRIFOLS 250 U.I. solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETANICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929414	No	2
02/12/2008	GAMMA ANTI-TETANOS GRIFOLS 500 U.I. solución inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETANICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929505	No	2
02/12/2008	GAMMAGLOBULINA HUMANA PASTEURIZADA GRIFOLS 160mg/ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653459	No	2
02/12/2008	GAMMAGLOBULINA HUMANA PASTEURIZADA GRIFOLS 160mg/ml solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULINA HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653458	No	2
02/12/2008	GEMZAR 1000 mg polvo para solución para perfusión	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683185	No	2
02/12/2008	GEMZAR 200 mg polvo para solución inyectable	LILLY, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683177	No	2
02/12/2008	IBUPROFENO JUVENTUS 600 mg comprimidos	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650131	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	IBUPROFENO KERN PHARMA 100 MG / 5 ML SUSPENSIÓN ORAL	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	890897	Si	2
02/12/2008	IBUPROFENO KERN PHARMA 400 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798116	Si	2
02/12/2008	IBUPROFENO KORHISPANA 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654523	Si	2
02/12/2008	IBUPROFENO KORHISPANA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS KORHISPANA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652204	Si	2
02/12/2008	IBUPROFENO WINTHROP 400 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652238	Si	2
02/12/2008	IBUPROFENO WINTHROP 600 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652269	Si	2
02/12/2008	IBUPROX 100 mg granulado	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	686659	No	2
02/12/2008	IBUPROX 100 mg/ 5 ml suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650000	No	2
02/12/2008	IBUPROX 100 mg/ 5 ml suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650001	No	2
02/12/2008	IBUPROX 100 mg/ 5 ml suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650003	No	2
02/12/2008	IBUPROX 200 mg granulado	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	686634	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817254	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816843	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816850	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816892	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817254	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816843	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816850	No	2
02/12/2008	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	816892	No	2
02/12/2008	OMEPRAZOL MYLAN 20 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	889600	Si	2
02/12/2008	OMEPRAZOL MYLAN 20 mg cápsulas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	889592	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651651	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651652	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA NORMON 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652266	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754994	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	755009	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	850636	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754994	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	755009	Si	2
02/12/2008	PAROXETINA SANDOZ 20 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	850636	Si	2
02/12/2008	PIREXIN 100 MG/5 ML SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713784	No	2
02/12/2008	PIREXIN 100 MG/5 ML SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713438	No	2
02/12/2008	PIREXIN 200 mg/5 ml suspensión oral	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	889634	No	2
02/12/2008	PIREXIN 200 mg/5 ml suspensión oral	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	890442	No	2
02/12/2008	PIREXIN 200 mg/5 ml suspensión oral	LABORATORIOS JUVENTUS, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651177	No	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	634956	Si	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736850	Si	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	620070	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736785	Si	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	621763	Si	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 40 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736835	Si	2
02/12/2008	URGOCALL	LABORATOIRES URGO, S.A.	SALICILICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965640	No	2
02/12/2008	VESICARE 5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827279	No	2
03/12/2008	BOSPORON 4 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807305	No	2
03/12/2008	BOSPORON 4 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807255	No	2
03/12/2008	BOSPORON 8 MG comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807339	No	2
03/12/2008	BOSPORON 8 MG comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807370	No	2
03/12/2008	BOSPORON Rapid 8 mg comprimidos recubiertos con película	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650383	No	2
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660226	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660228	Si	2
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660227	Si	2
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660226	Si	2
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660228	Si	2
03/12/2008	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660227	Si	2
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659392	Si	2
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659393	Si	2
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659392	Si	2
03/12/2008	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659393	Si	2
03/12/2008	CITALOPRAM WINTHROP 40 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653795	Si	2
03/12/2008	DOXAZOSINA NEO PHARMACIA 4 mg comprimidos de liberación modificada	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660236	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/12/2008	DOXAZOSINA NEO PHARMACIA 4 mg comprimidos de liberación modificada	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621391	Si	2
03/12/2008	FUNGUSOL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	BORICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760694	No	2
03/12/2008	FUNGUSOL	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ZINC OXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760694	No	2
03/12/2008	LEVOTUSS GOTAS	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZI NA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696146	No	2
03/12/2008	LOSEC Cápsulas 20 mg	LABORATORIO TAU, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	891978	No	2
03/12/2008	NAVIXEN 600 mg comprimidos recubiertos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	EPROSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660894	No	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661180	Si	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661182	Si	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661183	Si	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603005	Si	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 30 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661184	No	2
03/12/2008	PAROXETINA QUALIGEN 30 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661185	No	2
03/12/2008	TEVETENS 600 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	EPROSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660878	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	CITALOPRAM WINTHROP 10 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653793	No	2
04/12/2008	CITALOPRAM WINTHROP 20 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653797	Si	2
04/12/2008	CITALOPRAM WINTHROP 20 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653798	Si	2
04/12/2008	CITALOPRAM WINTHROP 30 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653794	Si	2
04/12/2008	DOLOCYL 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	981209	No	2
04/12/2008	IBUPROFENO BEXAL 600 MG comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650140	Si	2
04/12/2008	IBUPROFENO MYLAN 600 mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	832063	Si	2
04/12/2008	IBUPROFENO RATIOPHARM 600 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653306	Si	2
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	832857	No	2
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655906	No	2
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	833723	No	2
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655908	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655907	No	2
04/12/2008	NANOTIV 500 UI y 1000 UI polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655909	No	2
04/12/2008	PROTAMINA HOSPIRA 50 mg solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PROTAMINA SULFATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	811398	No	2
04/12/2008	PROTAMINA HOSPIRA 50 mg solución inyectable	HOSPIRA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y HOSPITALARIOS, S.L.	PROTAMINA SULFATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	628719	No	2
04/12/2008	SAETIL 400 mg comprimidos recubiertos	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	622217	No	2
04/12/2008	SAETIL 400 mg comprimidos recubiertos	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	961029	No	2
04/12/2008	VENORUTON 1000 mg granulado para solución oral	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	906214	No	2
04/12/2008	VENORUTON 1000 mg granulado para solución oral	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896381	No	2
04/12/2008	VENORUTON 500 mg Sobres Sabor naranja	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896365	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979492	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614974	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710343	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636605	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	615005	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636589	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614263	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710368	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710384	No	2
05/12/2008	APIROSERUM GLUCOSADO ISOTÓNICO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979500	No	2
05/12/2008	FASTUM gel	LABORATORIOS MENARINI S.A	KETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	916767	No	2
05/12/2008	FEIBA 500 UF	BAXTER, S.L.	COMPLEJO COAGULANTE ANTIINHIBIDOR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955278	No	2
05/12/2008	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL BENZOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	758151	No	2
05/12/2008	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963231	No	2
05/12/2008	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	994319	No	2
05/12/2008	GAMMAGARD S/D 0,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685669	No	2
05/12/2008	GAMMAGARD S/D 10 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685636	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	GAMMAGARD S/D 2,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685651	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	963041	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925602	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925610	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993253	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993246	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633644	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	630111	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	610808	No	2
05/12/2008	GLUCOSA 5% MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	640466	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639955	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639963	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652859	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998096	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998070	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654509	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652842	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	620484	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	620492	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998088	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639948	No	2
05/12/2008	GLUCOSADO 5% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600132	No	2
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656835	No	2
05/12/2008	HUMULINA 30:70 100 UI/ML suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656835	No	2
05/12/2008	HUMULINA NPH PEN 100 UI/ML, suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656801	No	2
05/12/2008	IBUPROFENO DAVUR 100mg/5ml suspensión oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999809	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	IBUPROFENO DAVUR 600 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650418	Si	2
05/12/2008	IMMUNINE STIM PLUS 1200 UI / 10 ml polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675918	No	2
05/12/2008	IMMUNINE STIM PLUS 600 UI / 5 ml polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675926	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	932822	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600601	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	667469	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 20 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	630442	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 40 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	667451	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 40 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	630244	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851154	No	2
05/12/2008	PREVENCOR 80 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	612374	No	2
05/12/2008	RANITIDINA PENZA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENZA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	789552	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/12/2008	RANITIDINA PENSA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	886507	Si	2
05/12/2008	RANITIDINA PENSA 150 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	608489	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 100 mg supositorios	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	638213	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 100 mg supositorios	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	977066	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 50 mg comprimidos entéricos	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	680074	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 50 mg comprimidos entéricos	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	636985	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 75 mg Solución inyectable	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	666115	Si	2
09/12/2008	DICLOFENACO LLORENS 75 mg Solución inyectable	LLORENS, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	638205	Si	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	996827	No	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	996835	No	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	796672	No	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640490	No	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640482	No	2
09/12/2008	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621888	No	2
09/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879056	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870667	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925370	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870675	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925388	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925396	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602430	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602431	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602432	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602434	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602435	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	GAMMAGARD S/D 5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685644	No	2
09/12/2008	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	673681	No	2
09/12/2008	GLYPRESSIN 1mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	TERLIPRESINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656807	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992776	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992784	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653592	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649301	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653584	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653576	No	2
09/12/2008	MEINVENIL GLUCOSA 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649285	No	2
09/12/2008	OFTALMOLOSA CUSI DE ICOL pomada oftálmica	ALCON CUSI, S.A.	CLORANFENICOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	797639	No	2
09/12/2008	OFTALMOLOSA CUSI DE ICOL pomada oftálmica	ALCON CUSI, S.A.	DEXAMETASONA FOSFATO DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	797639	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650515	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650507	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925347	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925354	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925362	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633594	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633370	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633560	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645853	No	2
09/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSADO 5% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645879	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR X	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR VII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20 ml, polvo y disolvente para solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTROMBINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935890	No	2
09/12/2008	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660004	No	2
09/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2
09/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2
09/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
09/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRONECTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRONECTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRONECTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690511	No	2
09/12/2008	VENLAFAXINA RETARD GALENICUM 150 mg capsulas de liberación prolongada	GALENICUM HEALTH, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660912	Si	2
09/12/2008	VENLAFAXINA RETARD GALENICUM 75 mg capsulas de liberación prolongada	GALENICUM HEALTH, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660905	Si	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	985945	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	985937	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	762906	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	985945	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	985937	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	762906	No	2
10/12/2008	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	662016	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/12/2008	DICLOFENACO ALTER 50 mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653234	Si	2
10/12/2008	DICLOFENACO CINFA 50 mg comprimidos gastrorresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658351	Si	2
10/12/2008	EXTRAPLUS Gel	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	KETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	992560	No	2
10/12/2008	EXTRAPLUS Gel	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	KETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992560	No	2
10/12/2008	FARLUTAL DEPOT 500 mg	PFIZER, S.A.	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	755678	No	2
10/12/2008	FARLUTAL DEPOT 500 mg	PFIZER, S.A.	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	941591	No	2
10/12/2008	SIRDALUD 2 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TIZANIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	989137	No	2
10/12/2008	SIRDALUD 4 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TIZANIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	989145	No	2
11/12/2008	FINASTERIDA QUALIGEN 5 mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658479	Si	2
11/12/2008	IBUPROFENO APHAR 600 mg Comprimidos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	894246	Si	2
11/12/2008	LANSOPRAZOL QUALIGEN 15 mg cápsulas gastrorresistentes	QUALIGEN, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653869	Si	2
11/12/2008	LANSOPRAZOL QUALIGEN 30 mg cápsulas gastrorresistentes	QUALIGEN, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653871	Si	2
11/12/2008	LANSOPRAZOL QUALIGEN 30 mg cápsulas gastrorresistentes	QUALIGEN, S.L.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653870	Si	2
11/12/2008	OMEPRAZOL QUALIGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	QUALIGEN, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659210	No	2
11/12/2008	OMEPRAZOL QUALIGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	QUALIGEN, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659211	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661761	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661762	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661763	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661764	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661759	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661760	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661765	Si	2
11/12/2008	QUETIAPINA STADA 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661766	Si	2
11/12/2008	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660004	No	2
11/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2
11/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
11/12/2008	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661733	Si	2
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602817	Si	2
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661734	Si	2
12/12/2008	AZITROMICINA RANBAXY 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AZITROMICINA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602818	Si	2
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661450	Si	2
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661452	Si	2
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661448	Si	2
12/12/2008	DONEPEZILO RANBAXY 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661449	Si	2
12/12/2008	SERTRALINA PHARMACIA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660740	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/12/2008	SERTRALINA PHARMACIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660736	Si	2
15/12/2008	ACCOLATE 20 mg comprimidos recubiertos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	749416	No	2
15/12/2008	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL CUVEFARMA 70 mg comprimidos	CUVEFARMA, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656795	Si	2
15/12/2008	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL DAVUR 70 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659120	Si	2
15/12/2008	FLOJALAF	LABORATORIOS PHARMA DEVELOPMENT, S.L.	SOJA ISOFLAVONAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	814962	No	2
15/12/2008	FLOJALAF	LABORATORIOS PHARMA DEVELOPMENT, S.L.	SOJA ISOFLAVONAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	815092	No	2
15/12/2008	HALOPERIDOL PRODES gotas orales	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	HALOPERIDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653279	No	2
15/12/2008	HALOPERIDOL PRODES gotas orales	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	HALOPERIDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	766949	No	2
15/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974121	No	2
15/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974139	No	2
15/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974121	No	2
15/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974139	No	2
15/12/2008	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	930651	No	2
15/12/2008	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	930644	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/12/2008	REMINYL 4 mg/ml solución oral	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	918284	No	2
15/12/2008	REMINYL 4 mg/ml solución oral	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918284	No	2
15/12/2008	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650104	No	2
15/12/2008	SEMANDROL SEMANAL 70 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659122	Si	2
15/12/2008	SERTRALINA EDIGEN 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999733	Si	2
15/12/2008	SERTRALINA EDIGEN 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999732	Si	2
15/12/2008	SIMVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	737288	Si	2
15/12/2008	SIMVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607275	Si	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600135	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650655	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616052	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966002	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616011	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	712265	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616060	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825505	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966010	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645739	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	648212	No	2
15/12/2008	SOLUCION GLUCOSADA 4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652248	No	2
15/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827246	No	2
15/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827238	No	2
15/12/2008	TORASEMIDA RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999867	Si	2
15/12/2008	TORASEMIDA RATIOPHARM 5 mg Comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999866	Si	2
15/12/2008	VADITON 20 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850602	No	2
15/12/2008	ZASTEN 0,2 mg/ml solucion oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	989889	No	2
15/12/2008	ZASTEN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	950550	No	2
15/12/2008	ZASTEN 1mg/ml gotas orales	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945949	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614982	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614271	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710509	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710483	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710475	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614941	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614982	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614271	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710509	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710483	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710475	No	2
16/12/2008	APIROSERUM GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614941	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925438	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925446	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925453	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602436	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602437	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602438	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925438	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925446	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925453	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602436	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602437	No	2
16/12/2008	FREEFLEX GLUCOSALINA solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602438	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	610147	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634873	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925677	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993212	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925685	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	610147	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634873	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925677	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993212	No	2
16/12/2008	GLUCOSALINA MEIN solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925685	No	2
16/12/2008	HIBISCRUB	REGENT MEDICAL LTD.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	768853	No	2
16/12/2008	MEINVENIL GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992743	No	2
16/12/2008	MEINVENIL GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992735	No	2
16/12/2008	MEINVENIL GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992743	No	2
16/12/2008	MEINVENIL GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992735	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925404	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925412	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925420	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633602	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633388	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633578	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925404	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925412	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925420	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633602	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633388	No	2
16/12/2008	PLAST-APYR GLUCOSALINO solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633578	No	2
16/12/2008	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	979047	No	2
16/12/2008	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	979039	No	2
16/12/2008	REMINYL 16 mg cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650916	No	2
16/12/2008	REMINYL 16 mg cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650916	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	REMINYL 24 mg cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650917	No	2
16/12/2008	REMINYL 24 mg cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650917	No	2
16/12/2008	REMINYL 8 cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650915	No	2
16/12/2008	REMINYL 8 cápsulas duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	GALANTAMINA HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650915	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966028	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650648	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825513	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966036	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616029	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616086	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616078	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645721	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966028	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650648	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825513	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966036	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616029	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616086	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616078	No	2
16/12/2008	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645721	No	2
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/12/2008	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2
17/12/2008	BRISTACOL 10 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675538	No	2
17/12/2008	BRISTACOL 20 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748384	No	2
17/12/2008	BRISTACOL 40 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	727396	No	2
17/12/2008	BRISTACOL 40 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604991	No	2
17/12/2008	DAIVOBET 50 microgramos/g + 0,5 mg/g pomada	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	BETAMETASONA DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	748970	No	2
17/12/2008	DAIVOBET 50 microgramos/g + 0,5 mg/g pomada	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	CALCIPOTRIOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	748970	No	2
17/12/2008	DICLOFENACO MUNDOGEN 50 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	700344	Si	2
17/12/2008	DICLOFENACO SANDOZ 100 mg supositorios	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658104	Si	2
17/12/2008	DICLOFENACO SANDOZ 50 mg comprimidos gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870683	Si	2
17/12/2008	DICLOFENACO SANDOZ 50 mg comprimidos gastroresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600129	Si	2
17/12/2008	DICLOFENACO SANDOZ RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658096	Si	2
17/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683839	No	2
17/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611152	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	683821	No	2
17/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611061	No	2
17/12/2008	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
17/12/2008	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
17/12/2008	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	758516	No	2
17/12/2008	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	759019	No	2
17/12/2008	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
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659062	No	2
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	749978	No	2
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	750000	No	2
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Calificación como EFG	749978	Si	2
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Calificación como EFG	750000	Si	2
17/12/2008	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Calificación como EFG	659062	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/12/2008	PRAREDUCT 10 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679340	No	2
17/12/2008	PRAREDUCT 20 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679126	No	2
17/12/2008	PRAREDUCT 40 mg comprimidos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807131	No	2
17/12/2008	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	979443	No	2
17/12/2008	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	999886	No	2
17/12/2008	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
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	TIMOLOL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	TIMOLOL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	TIMOLOL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	975060	No	2
18/12/2008	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999882	No	2
18/12/2008	ARTROTEC	CONTINENTAL FARMACEUTICA, S.L.	MISOPROSTOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999882	No	2
18/12/2008	DERIPIL gel	LABORATORIOS REIG JOFRE, S.A.	ERITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	908954	No	2
18/12/2008	DERIPIL solución	LABORATORIOS REIG JOFRE, S.A.	ERITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	978544	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725473	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	613695	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725507	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	613711	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	741637	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603878	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 800 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619254	Si	2
18/12/2008	GABAPENTINA BEXAL 800 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	741645	Si	2
19/12/2008	LOSARTÁN ALMUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659403	Si	2
19/12/2008	LOSARTÁN ALMUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659402	Si	2
19/12/2008	Mastical D sabor limón 500 mg/400 UI comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	654387	No	2
19/12/2008	Mastical D sabor limón 500 mg/400 UI comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	654387	No	2
19/12/2008	NICORETTE 10 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693275	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/12/2008	NICORETTE 10 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693267	No	2
19/12/2008	NICORETTE 15 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693317	No	2
19/12/2008	NICORETTE 15 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693309	No	2
19/12/2008	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	702845	No	2
19/12/2008	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	975342	No	2
19/12/2008	NICORETTE 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656457	No	2
19/12/2008	NICORETTE 5 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693291	No	2
19/12/2008	NICORETTE 5 mg/16 horas parches transdérmicos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693283	No	2
19/12/2008	NICORETTE MINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	652271	No	2
19/12/2008	NICORETTE MINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	695346	No	2
22/12/2008	BISOLVON MUCOLITICO 8 mg/5 ml jarabe	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	BROMHEXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650632	No	2
22/12/2008	DICLOFENACO RETARD STADA 100 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	618652	Si	2
22/12/2008	DICLOFENACO RETARD STADA 100 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	850776	Si	2
22/12/2008	DICLOFENACO STADA 50 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	609404	Si	2
22/12/2008	DICLOFENACO STADA 50 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	847392	Si	2
22/12/2008	ENALAPRIL VIR 20 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656504	Si	2
22/12/2008	ENALAPRIL VIR 20 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	638486	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	ENALAPRIL VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855205	Si	2
22/12/2008	ENALAPRIL VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	856286	Si	2
22/12/2008	ENALAPRIL VIR 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	638247	Si	2
22/12/2008	ESPIDIFEN 400 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	622209	No	2
22/12/2008	ESPIDIFEN 400 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	965244	No	2
22/12/2008	HEMO 141 comprimidos	ESTEVE INNOVA, S.A.	ETAMSILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	767137	No	2
22/12/2008	HEMO 141 comprimidos	ESTEVE INNOVA, S.A.	ETAMSILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	767145	No	2
22/12/2008	HEMO 141 inyectable	ESTEVE INNOVA, S.A.	ETAMSILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	767152	No	2
22/12/2008	HEMO 141 inyectable	ESTEVE INNOVA, S.A.	ETAMSILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	607887	No	2
22/12/2008	HERTEN 20 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857318	No	2
22/12/2008	HERTEN 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857276	No	2
22/12/2008	HERTEN 5 mg comprimidos	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	856708	No	2
22/12/2008	IMONOGAS 120 mg cápsulas blandas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659283	No	2
22/12/2008	IMONOGAS 120 mg cápsulas blandas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659285	No	2
22/12/2008	INACID D.A.P. 1 mg polvo para solución inyectable	OVATION HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD.	INDOMETACINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	972273	No	2
22/12/2008	INACID D.A.P. 1 mg polvo para solución inyectable	OVATION HEALTHCARE INTERNATIONAL LTD.	INDOMETACINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	972273	No	2
22/12/2008	INACID GEL	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	INDOMETACINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	983346	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974121	No	2
22/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974139	No	2
22/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974121	No	2
22/12/2008	INISTOLIN pediátrico antitusivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974139	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo nueva fórmula	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	779173	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo nueva fórmula	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	779165	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772186	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	762039	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772186	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	762039	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772186	No	2
22/12/2008	INISTON antitusivo y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	762039	No	2
22/12/2008	INISTON descongestivo comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772228	No	2
22/12/2008	INISTON descongestivo comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772228	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/12/2008	INISTON descongestivo jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772210	No	2
22/12/2008	INISTON descongestivo jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFE DRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772210	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772202	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TRIPROLIDINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	799544	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFE DRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	772202	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFE DRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	799544	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	772202	No	2
22/12/2008	INISTON expectorante y descongestivo	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	799544	No	2
22/12/2008	INISTON mucolítico	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CARBOCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	827253	No	2
22/12/2008	MICRALAX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LAURILSULFATO SODIO ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998625	No	2
22/12/2008	MICRALAX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LAURILSULFATO SODIO ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665299	No	2
22/12/2008	MICRALAX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CITRATO TRISODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998625	No	2
22/12/2008	MICRALAX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CITRATO TRISODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665299	No	2
22/12/2008	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	652289	No	2
22/12/2008	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	979187	No	2
22/12/2008	NICORETTE 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656460	No	2
23/12/2008	DOGMATIL 50 cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	725523	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
23/12/2008	DOGMATIL fuerte	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746768	No	2
23/12/2008	DOGMATIL fuerte	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	693911	No	2
23/12/2008	DOGMATIL Solución Inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746784	No	2
23/12/2008	DOGMATIL solucion oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	SULPIRIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746776	No	2
26/12/2008	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	655904	Si	2
26/12/2008	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	655901	Si	2
26/12/2008	ANDROGEL 25 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	838961	No	2
26/12/2008	ANDROGEL 25 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	839241	No	2
26/12/2008	ANDROGEL 50 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	838797	No	2
26/12/2008	ANDROGEL 50 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	838912	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 200 frasco	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	671347	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 200 mg Blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	693804	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 200 mg Blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	953141	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 400 FORTE blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656538	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 400 FORTE blister	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656520	No	2
26/12/2008	DOCTRIL 400 FORTE frasco	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	IBUPROFENO LISINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656652	No	2
26/12/2008	GRIPOFREN C	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	961383	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	GRIPOFREN C	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	961383	No	2
26/12/2008	GRIPOFREN C	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	VITAMINA C	Cambio de Laboratorio Comercializador	961383	No	2
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
26/12/2008	HEXTRIL solución bucofaringea	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	828319	No	2
26/12/2008	HEXTRIL solución bucofaringea	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	798546	No	2
26/12/2008	HEXTRIL solución bucofaringea	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	698894	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654598	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654599	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656461	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654600	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654601	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHFRUIT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656459	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654494	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654495	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 2 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656464	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654490	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654493	No	2
26/12/2008	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656458	No	2
26/12/2008	NICORETTE LEMON 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660992	No	2
26/12/2008	NICORETTE LEMON 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660994	No	2
26/12/2008	NICORETTE LEMON 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660990	No	2
26/12/2008	NICORETTE LEMON 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660991	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660052	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	848606	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660053	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660054	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660055	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	848614	No	2
26/12/2008	NICOTROL 2 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660056	No	2
26/12/2008	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	878439	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/12/2008	NICOTROL 4 mg comprimidos sublinguales	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	880112	No	2
26/12/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653037	Si	2
26/12/2008	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	600424	Si	2
26/12/2008	REACTINE 5 mg/5 ml solución oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	652831	No	2
29/12/2008	ASPIRINA 500 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	712786	No	2
29/12/2008	ASPIRINA 500 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	638882	No	2
29/12/2008	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661220	No	2
29/12/2008	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661523	No	2
29/12/2008	ASPIRINA 500 mg granulado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654571	No	2
29/12/2008	BANTENOL comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MEBENDAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	963942	No	2
29/12/2008	BANTENOL suspensión	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MEBENDAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	963934	No	2
29/12/2008	BENADRYL 50 mg cápsulas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DIFENHIDRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	715847	No	2
29/12/2008	BENYLIN descongestivo infantil	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998211	No	2
29/12/2008	BENYLIN descongestivo infantil	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998203	No	2
29/12/2008	BENYLIN descongestivo infantil	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998211	No	2
29/12/2008	BENYLIN descongestivo infantil	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	998203	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	BENYLIN EXPECTORANTE jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	999540	No	2
29/12/2008	BENYLIN EXPECTORANTE jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	999557	No	2
29/12/2008	BENYLIN EXPECTORANTE jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	999540	No	2
29/12/2008	BENYLIN EXPECTORANTE jarabe	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	999557	No	2
29/12/2008	CITROVIT Granulado	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ASCORBICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	730978	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 10.000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879072	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 10.000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879072	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 12.500 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879080	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 12.500 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879080	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 15.000 UI/0,6 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879098	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 15.000 UI/0,6 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879098	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 18.000 UI/0,72 ml, solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879114	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	FRAGMIN 18.000 UI/0,72 ml, solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879114	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879056	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879056	No	2
29/12/2008	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
29/12/2008	FRENAGIAL 1 g comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	654363	No	2
29/12/2008	FRENAGIAL 650 mg comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	654362	No	2
29/12/2008	IBUPROFENO KERN PHARMA 400 mg Granulado Efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654667	No	2
29/12/2008	IBUPROFENO KERN PHARMA 600 mg Granulado Efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654668	Si	2
29/12/2008	IBUPROFENO PENSA 600 mg granulado efervescente	PENSA PHARMA, S.A.U.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654733	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	IBUPROFENO PHARMAKERN 400 mg granulado efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654737	No	2
29/12/2008	IBUPROFENO PHARMAKERN 600 mg granulado efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654738	Si	2
29/12/2008	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	963215	No	2
29/12/2008	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	963223	No	2
29/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg líoofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	800151	No	2
29/12/2008	IMODIUM FLAS 2 mg líoofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	800433	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659414	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659415	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659414	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659415	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	768473	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	768481	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	899328	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	768473	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	768481	No	2
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	899328	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	IMOFLAT 240 mg capsulas blandas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658632	No	2
29/12/2008	IMOFLAT 240 mg capsulas blandas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658630	No	2
29/12/2008	IMOFLAT 240 mg capsulas blandas	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658631	No	2
29/12/2008	METFORMINA KERN PHARMA 850 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652200	Si	2
29/12/2008	METFORMINA KERN PHARMA 850 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600319	Si	2
29/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605055	Si	2
29/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701490	Si	2
29/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701508	Si	2
29/12/2008	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701516	Si	2
29/12/2008	PEPCID comprimidos recubiertos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660159	No	2
29/12/2008	PEPCID comprimidos recubiertos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660142	No	2
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	962670	No	2
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	929455	No	2
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	962670	No	2
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	929455	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	962670	No	2
29/12/2008	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	929455	No	2
29/12/2008	REACTINE comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CETIRIZINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	991992	No	2
29/12/2008	REACTINE plus	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DIHIDROCLORURO PSEUDOEFE DRINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	700138	No	2
29/12/2008	REACTINE plus	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	700138	No	2
29/12/2008	REGAINE solución	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MINOXIDIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	984526	No	2
29/12/2008	REGAINE solución	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MINOXIDIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	975839	No	2
29/12/2008	STREPTASE 250.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	841619	No	2
29/12/2008	STREPTASE 750.000 U.I.	CSL BEHRING, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839043	No	2
29/12/2008	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	TITANIO OXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	738997	No	2
29/12/2008	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LIDOCAINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	738997	No	2
29/12/2008	TITANOREIN LIDOCAINA crema rectal	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CARRAGAHEN	Cambio de Laboratorio Comercializador	738997	No	2
29/12/2008	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	961573	No	2
29/12/2008	TYLENOL 500 mg comprimidos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	635201	No	2
29/12/2008	TYLENOL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	969543	No	2
29/12/2008	TYLENOL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	636811	No	2
30/12/2008	DRAZIN infantil suspensión	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	971978	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/12/2008	DRAZIN infantil suspensión	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	971986	No	2
30/12/2008	FRENACIL 100 mg granulado para solución oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821611	No	2
30/12/2008	FRENACIL 200 mg granulado para solución oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821918	No	2
30/12/2008	FRENACIL 600 mg granulado efervescente	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821900	No	2
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CAFEINA CITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ASCORBICO ACIDO DEXTROMETORFA NO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
30/12/2008	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
30/12/2008	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
30/12/2008	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
30/12/2008	FRENADOL comprimidos efervescentes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon honey	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	908541	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/12/2008	FRENADOL hot lemon honey	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	908541	No	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon honey	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	908541	No	2
30/12/2008	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	705657	No	2
30/12/2008	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	705657	No	2
30/12/2008	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	705657	No	2
30/12/2008	FUROSEMIDA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	993006	Si	2
30/12/2008	FUROSEMIDA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	910885	Si	2
30/12/2008	LEVOTUSS GOTAS	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696146	No	2
30/12/2008	MICROGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787820	No	2
30/12/2008	MICROGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787820	No	2
30/12/2008	MIRTAZAPINA PHARMAGENUS 15 mg comprimidos bucodispersables	PHARMAGENUS, S.A.U.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660099	Si	2
30/12/2008	ORUDIS 100 mg supositorios	SANOFI AVENTIS, S.A.	KETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	799247	No	2
30/12/2008	VADITON 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850610	No	2
30/12/2008	ZASTEN 0,2 mg/ml solucion oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	989889	No	2
30/12/2008	ZASTEN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	950550	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
30/12/2008	ZASTEN 1mg/ml gotas orales	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945949	No	2