VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN DICIEMBRE 2008

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		VALEANT	CALCITONINA				
	CALCITONINA HUBBER 100	PHARMACEUTICALS IBERICA,	SALMON				
01/12/2008	UI solución inyectable	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	696575	No	2
		VALEANT	CALCITONINA				
	CALCITONINA HUBBER 100	PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	UI solución inyectable	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	696567	No	2
	GAL CHEONINA ANDRED 200	WAY EARIE	CAL CUTONINIA				
	CALCITONINA HUBBER 200		CALCITONINA				
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	nasal en envase unidosis	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	656140	No	2
	CALCITONINA HUBBER 200	VALEANT	CALCITONINA				
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	nasal en envase unidosis	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	824920	No	2
01/12/2008	CALCITONINA HUBBER 200		CALCITONINA	Cambio de Laboratorio Comercianzador	024920	INO	2
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	nasal multidosis	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	807297	No	2
01/12/2000	CALCITONINA HUBBER 200		CALCITONINA	Cambio de Laboratorio Comercianzador	007271	110	2
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	nasal multidosis	S.A.	SINTETICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	661501	No	2
	COPAXONE 20 mg/ml						_
	solución inyectable en jeringa	TEVA PHARMACEUTICALS	GLATIRAMERO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	precargada	LTD.	ACETATO	Documentación de Indicaciones	844225	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	963181	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	895144	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	DICORVIN cápsulas	S.A.	ESPIRAMICINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	614065	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					
01/12/2008	DORMODOR 30 mg capsulas	S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	851451	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,					_
01/12/2008	EFUDIX pomada	S.A.	FLUOROURACILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	851444	No	2
	FARMIBLASTINA 10 mg		DOMODING DA				
04/40/2000	polvo y disolvente para solución		DOXORUBICINA		755050	3.7	
01/12/2008	inyectable	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	755959	No	2
	FARMIBLASTINA 10 mg		DOMODINGINA				
01/12/2009	polvo y disolvente para solución	DEIZED C A	DOXORUBICINA	OTD A C MODIFICA CIONEC T' H	642205	NT.	2
01/12/2008	inyectable	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643205	No	2
	EADMIDI ACTINA 50 mg		DOXORUBICINA				
01/12/2008	FARMIBLASTINA 50 mg polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	958314	No	2
01/12/2008	polvo para solucion myectable	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	938314	NO	2
	FARMIBLASTINA 50 mg		DOXORUBICINA				
01/12/2008	polvo para solución inyectable	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643213	No	2
01/12/2000	FLUOXETINA TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	013213	110	2
01/12/2008	cápsulas	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999939	Si	2
01,12,2000	FLUOXETINA TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	777767		_
01/12/2008	cápsulas	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999938	Si	2
	FLUOXETINA TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	cápsulas	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	651434	Si	2
	FLUOXETINA TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	FLUOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	cápsulas	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	600779	Si	2
	IRBESARTAN SUPPORT						
01/12/2008	PHARMA 150 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	661670	Si	2
	IRBESARTAN SUPPORT						
01/12/2008	PHARMA 300 mg comprimidos	SUPPORT PHARMA, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	661671	Si	2
	IRBESARTAN SUPPORT						
01/12/2008	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
			ANTIGENO				
			OLIGOSACARIDO				
	MENINGITEC suspensión para		MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	GRUPO C	Documentación de Seguridad Clínica	659966	No	2
			ANTIGENO				
			OLIGOSACARIDO				
	MENINGITEC suspensión para		MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	GRUPO C	Documentación de Seguridad Clínica	602687	No	2
			CORYNEBACTERIU				
			M DIPHTERIAE				
	MENINGITEC suspensión para		PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	197	Documentación de Seguridad Clínica	659966	No	2
			CORYNEBACTERIU				
			M DIPHTERIAE				
	MENINGITEC suspensión para		PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	197	Documentación de Seguridad Clínica	602687	No	2
	OFTALMOLOSA CUSI		NEOMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	PREDNISONA NEOMICINA	ALCON CUSI, S.A.	SULFATO	Documentación de Calidad	797746	No	2
	OFTALMOLOSA CUSI			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	PREDNISONA NEOMICINA	ALCON CUSI, S.A.	PREDNISONA	Documentación de Calidad	797746	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,	NEOSTIGMINA				
01/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	S.A.	METILSULFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	848473	No	2
		VALEANT					
		PHARMACEUTICALS IBERICA,	NEOSTIGMINA				
01/12/2008	PROSTIGMINE ampollas	S.A.	METILSULFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	628115	No	2
	RANITIDINA PENSA 300 mg						
	comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	pelicula	PENSA PHARMA, S.A.U.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	777961	Si	2
	RANITIDINA PENSA 300 mg						
	comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	pelicula	PENSA PHARMA, S.A.U.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	778001	Si	2
	RANITIDINA PENSA 300 mg						
	comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/12/2008	pelicula	PENSA PHARMA, S.A.U.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	608448	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	TIORFAN 100 mg capsulas						
01/12/2008	duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	895805	No	2
	TIORFAN 100 mg capsulas						
01/12/2008	duras	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	632935	No	2
	TIORFAN LACTANTES 10						
	mg granulado para suspension						
01/12/2008	oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	757088	No	2
	TIORFAN LACTANTES 10						
	mg granulado para suspension						
01/12/2008	oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617050	No	2
	TIORFAN NIÑOS 30 mg						
01/12/2008	granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	757096	No	2
	TIORFAN NIÑOS 30 mg						
01/12/2008	granulado para suspension oral	BIOPROJET FERRER	RACECADOTRILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	618181	No	2
	CEFUROXIMA BEXAL 250						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AXETILO	de fabricante	658399	Si	2
	CEFUROXIMA BEXAL 250						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AXETILO	de fabricante	602424	Si	2
	CEFUROXIMA BEXAL 500						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AXETILO	de fabricante	658400	Si	2
	CEFUROXIMA BEXAL 500						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	AXETILO	de fabricante	602427	Si	2
			OXIBUTININA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	DRESPLAN comprimidos	ARAFARMA GROUP, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	657361	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	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
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	ICODEXTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	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
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
	EXTRANEAL solución para						
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664300	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664292	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664284	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664276	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664326	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664318	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651132	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651135	No	2
	EXTRANEAL solución para		CALCIO CLORURO				
02/12/2008	diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651136	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GAMMA ANTI-D GRIFOLS						
	750 U.I./ml solución inyectable		INMUNOGLOBULIN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	A ANTI-D	Documentación de Calidad	650833	No	2
	GAMMA ANTI-D GRIFOLS			I A CONTROL GIONEGE EL A CONTROL EL ACTUAL DE LA CIONEGE EL ACTUAL DE LA CONTROL EL ACTUAL DE LA CONTR			
00/10/2000	750 U.I./ml solución inyectable	NAME OF THE OWNER OWNER OF THE OWNER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	200005		
02/12/2008	en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	A ANTI-D	Documentación de Calidad	800086	No	2
	GAMMA ANTI-D GRIFOLS						
	750 U.I./ml solución inyectable		INMLINGGI OBLILIN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	A ANTI-D	Documentación de Calidad	651073	No	2
02/12/2000	en jerniga precargada	INSTITUTO GIAN OLD, 5.71.	71711111D	Bocumentation de Candad	031073	110	2
	GAMMA ANTI-TETANOS		INMUNOGLOBULIN	1			
	GRIFOLS 250 U.I. solución		A HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ANTITETANICA	Documentación de Calidad	929414	No	2
	3 2 1	2					
	GAMMA ANTI-TETANOS		INMUNOGLOBULIN	N N			
	GRIFOLS 500 U.I. solución		A HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable en jeringa precargada	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ANTITETANICA	Documentación de Calidad	929505	No	2
	GAMMAGLOBULINA						
	HUMANA PASTEURIZADA		INMUNOGLOBULIN				
	GRIFOLS 160mg/ml solución		A HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	POLIVALENTE	Documentación de Calidad	653459	No	2
	GAMMAGLOBULINA		DD UDIOCI ODIU D	1			
	HUMANA PASTEURIZADA		INMUNOGLOBULIN				
02/12/2000	GRIFOLS 160mg/ml solución		A HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	652450	NT.	2
02/12/2008	inyectable GEMZAR 1000 mg polvo para	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	POLIVALENTE GEMCITABINA	Documentación de Calidad	653458	No	2
02/12/2008	solución para perfusión	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683185	No	2
02/12/2006	GEMZAR 200 mg polvo para	LILLI, S.A.	GEMCITABINA	Cambio de Laboratorio Comercianzador	003103	INO	2
02/12/2008	solución inyectable	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683177	No	2
02/12/2000	IBUPROFENO JUVENTUS	LABORATORIOS JUVENTUS,	IIIDROCLORORO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	003177	110	2
02/12/2008	600 mg comprimidos	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650131	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	IBUPROFENO KERN						
	PHARMA 100 MG / 5 ML			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	SUSPENSIÓN ORAL	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	890897	Si	2
	IBUPROFENO KERN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	PHARMA 400 mg comprimidos	KERN PHARMA. S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	798116	Si	2
	IBUPROFENO KORHISPANA	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,					
	400 mg comprimidos	LABORATORIOS		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	recubiertos con película	KORHISPANA, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	654523	Si	2
	IBUPROFENO KORHISPANA			9			
	600 mg comprimidos	LABORATORIOS		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	recubiertos con pelicula	KORHISPANA, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	652204	Si	2
	IBUPROFENO WINTHROP	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	400 mg comprimidos	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	652238	Si	2
	IBUPROFENO WINTHROP	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	600 mg comprimidos	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	652269	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	IBUPROX 100 mg granulado	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	686659	No	2
	IBUPROX 100 mg/ 5 ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650000	No	2
	IBUPROX 100 mg/ 5 ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650001	No	2
	IBUPROX 100 mg/ 5 ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650003	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	IBUPROX 200 mg granulado	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	686634	No	2
	NOVIX 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	817254	No	2
	NOVIX 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	816843	No	2
	NOVIX 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	816850	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PAROXETINA SANDOZ 20						
	mg comprimidos con cubierta			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Documentación de Seguridad Clínica	850636	Si	2
	PAROXETINA SANDOZ 20						
	mg comprimidos con cubierta			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Documentación de Seguridad Clínica	754994	Si	2
	PAROXETINA SANDOZ 20						
	mg comprimidos con cubierta			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Documentación de Seguridad Clínica	755009	Si	2
	PAROXETINA SANDOZ 20						
	mg comprimidos con cubierta			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	Documentación de Seguridad Clínica	850636	Si	2
	PIREXIN 100 MG/5 ML	LABORATORIOS JUVENTUS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	SUSPENSIÓN ORAL	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	713784	No	2
	PIREXIN 100 MG/5 ML	LABORATORIOS JUVENTUS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	SUSPENSIÓN ORAL	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	713438	No	2
	PIREXIN 200 mg/5 ml	LABORATORIOS JUVENTUS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	889634	No	2
	PIREXIN 200 mg/5 ml	LABORATORIOS JUVENTUS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	890442	No	2
	PIREXIN 200 mg/5 ml	LABORATORIOS JUVENTUS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	suspensión oral	S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	651177	No	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos	OHALICEN SI	CIMANA CITA TINI A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	624056	g:	2
02/12/2008	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	de fabricante	634956	Si	2
02/12/2008	SIMVASTATINA QUALIGEN 10 mg comprimidos recubiertos con pelicula	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 pelicula	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
	SIMVASTATINA QUALIGEN						
	20 mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	de fabricante	736785	Si	2
02/12/2000	con penedia	QUILLIGEIV, B.E.	SIN VISITINI	de labileante	730703	DI .	2
	SIMVASTATINA QUALIGEN						
	40 mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	de fabricante	621763	Si	2
	r	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					
	SIMVASTATINA QUALIGEN						
	40 mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/12/2008	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	SIMVASTATINA	de fabricante	736835	Si	2
02/12/2008	URGOCALL	LABORATOIRES URGO, S.A.	SALICILICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965640	No	2
	VESICARE 5 MG						
	COMPRIMIDOS						
	RECUBIERTOS CON		SOLIFENACINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/12/2008	PELÍCULA	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SUCCINATO	Documentación de Calidad	827279	No	2
	DOGDODON 4						
02/12/2000	BOSPORON 4 mg comprimidos		LODNOVICAN	OTD A G MODIFICA CIONEG TE. H	007207	N	
03/12/2008	recubiertos con pelicula	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807305	No	2
	BOSPORON 4 mg comprimidos						
03/12/2008	recubiertos con pelicula	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807255	No	2
	BOSPORON 8 MG			r			
	comprimidos recubiertos con						
03/12/2008	pelicula	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807339	No	2
	BOSPORON 8 MG			•			
	comprimidos recubiertos con						
03/12/2008	pelicula	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	807370	No	2
	BOSPORON Rapid 8 mg						
	comprimidos recubiertos con						
03/12/2008	pelicula	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	LORNOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650383	No	2
	CARBOPLATINO ACTAVIS						
	10 mg/ml concentrado para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/12/2008	solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC ehf	CARBOPLATINO	de fabricante	660226	Si	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CITALOPRAM WINTHROP						
	10 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	con película	S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	653793	No	2
	CITALOPRAM WINTHROP						
	20 mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	con película	S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	653797	Si	2
	CITALOPRAM WINTHROP						
	20 mg comprimidos recubiertos	*	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	con película	S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	653798	Si	2
	CITALOPRAM WINTHROP						
	30 mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	con película	S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	653794	Si	2
	DOLOCYL 200 mg						
	comprimidos con cubierta	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
04/12/2008	pelicular	S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	981209	No	2
	IBUPROFENO BEXAL 600			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	MG comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650140	Si	2
	IBUPROFENO MYLAN 600	MYLAN PHARMACEUTICALS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	mg comprimidos recubiertos	S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	832063	Si	2
	IBUPROFENO RATIOPHARM						
	600 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	recubiertos con pelicula	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	653306	Si	2
0 17 127 2000	NANOTIV 500 UI y 1000 UI		ID 011101 DI (0	2 commence de seguirado similar	322233		_
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	832857	No	2
	NANOTIV 500 UI y 1000 UI	,					
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable		FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655906	No	2
	NANOTIV 500 UI y 1000 UI	, ~		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable		FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	833723	No	2
	NANOTIV 500 UI y 1000 UI	7		1 " (' /			
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable		FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655908	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NANOTIV 500 UI y 1000 UI						
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655907	No	2
	NANOTIV 500 UI y 1000 UI						
	polvo y disolvente para solución						
04/12/2008	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	Revalidación Quinquenal (R.M)	655909	No	2
		HOSPIRA PRODUCTOS					
	PROTAMINA HOSPIRA 50	FARMACÉUTICOS Y	PROTAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/12/2008	mg solución inyectable	HOSPITALARIOS, S.L.	SULFATO	de fabricante	811398	No	2
	,	HOSPIRA PRODUCTOS					
	PROTAMINA HOSPIRA 50	FARMACÉUTICOS Y	PROTAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/12/2008	mg solución inyectable	HOSPITALARIOS, S.L.	SULFATO	de fabricante	628719	No	2
	SAETIL 400 mg comprimidos	,	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	recubiertos	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	622217	No	2
	SAETIL 400 mg comprimidos	,	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/12/2008	recubiertos	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	961029	No	2
	VENORUTON 1000 mg	NOVARTIS CONSUMER					
04/12/2008	granulado para solución oral	HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	906214	No	2
	VENORUTON 1000 mg	NOVARTIS CONSUMER		•			
04/12/2008	granulado para solución oral	HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896381	No	2
	VENORUTON 500 mg Sobres	NOVARTIS CONSUMER					
04/12/2008	Sabor naranja	HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896365	No	2
	APIROSERUM GLUCOSADO			1			
	ISOTÓNICO solución para		GLUCOSA				
05/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979492	No	2
	APIROSERUM GLUCOSADO	,		1			
	ISOTÓNICO solución para		GLUCOSA				
05/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614974	No	2
	APIROSERUM GLUCOSADO	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		F			
	ISOTÓNICO solución para		GLUCOSA				
05/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710343	No	2
	APIROSERUM GLUCOSADO	, , , , ,		1			
	ISOTÓNICO solución para		GLUCOSA				
05/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636605	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución		GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998070	No	2
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución	_	GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654509	No	2
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución	_	GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652842	No	2
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución	~	GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	620484	No	2
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución	~	GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	620492	No	2
	GLUCOSADO 5%						
	FRESENIUS KABI Solución	~	GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998088	No	2
	GLUCOSADO 5%		GT TIGOG I				
	FRESENIUS KABI Solución		GLUCOSA				_
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639948	No	2
	GLUCOSADO 5%		GT TIGOG I				
0 = 14 = 15 0 0 0	FRESENIUS KABI Solución		GLUCOSA				
05/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600132	No	2
	III II II II II I I I I I I I I I I I		INSULINA	MODIFICA CIONEGE: H. C. I.			
0.5.4.2.42.00.00	HUMULINA 30:70 100 UI/ML			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		3.7	
05/12/2008	suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	HUMANA PRB INSULINA	Documentación de Calidad	656835	No	2
	HIDAH DIA 20 70 100 HIDAH			MODIFICACIONEGE: H C : 1			
05/12/2000	HUMULINA 30:70 100 UI/ML	1 H 1 X C A		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	65.6005	3.7	
05/12/2008	suspensión inyectable en viales HUMULINA NPH PEN 100	LILLY, S.A.	PRB INSULINA	Documentación de Calidad	656835	No	2
				MODIFICA CIONES Time Handari I			
05/12/2000	UI/ML, suspensión inyectable			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	CEC001	N	
05/12/2008	en pluma precargada IBUPROFENO DAVUR	LILLY, S.A.	PRB	Documentación de Calidad	656801	No	2
05/12/2000		I ADODATODIOS DALVIDOS	IDLIDDOEENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	000000	G.	
05/12/2008	100mg/5ml suspensión oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	999809	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RANITIDINA PENSA 150 mg						
	comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
05/12/2008	pelicula	PENSA PHARMA, S.A.U.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	886507	Si	2
	RANITIDINA PENSA 150 mg						
	comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
05/12/2008	pelicula	PENSA PHARMA, S.A.U.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	608489	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	100 mg supositorios	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	638213	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	100 mg supositorios	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	977066	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS 50		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	mg comprimidos entéricos	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	680074	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS 50		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	mg comprimidos entéricos	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	636985	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS 75		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	mg Solución inyectable	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	666115	Si	2
	DICLOFENACO LLORENS 75	5	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	mg Solución inyectable	LLORENS, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	638205	Si	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	996827	No	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	996835	No	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	796672	No	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	640490	No	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	640482	No	2
	DIFLUCAN 2 mg/ml Solución	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
09/12/2008	para perfusión intravenosa	VINCI FARMA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	621888	No	2
	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,				_
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	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		DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870667	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925370	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870675	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925388	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925396	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602430	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602431	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602432	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602434	No	2
09/12/2008	FREEFLEX GLUCOSA 5% Solución para perfusión		GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602435	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20						
	ml, polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR II	Documentación de Calidad	935890	No	2
	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20						
	ml, polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	solución para inyección	BAXTER, S.L.	FACTOR VII	Documentación de Calidad	935890	No	2
	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20						
	ml, polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
09/12/2008	solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTEINAS	Documentación de Calidad	935890	No	2
	PROTHROMPLEX 600 UI/ 20			MODELCA CIONECE: H. C. I.			
00/12/2000	ml, polvo y disolvente para	DAYTED GI	DD OED OL (DD) I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	025000	2.7	
09/12/2008	solución para inyección	BAXTER, S.L.	PROTROMBINA	Documentación de Calidad	935890	No	2
	SEROVAT 10ii-i-i		DADOVETINA	MODIFICACIONES Time II referides e la			
00/12/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	660004	Ma	2
09/12/2008	recubiertos con película	GLAXUSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	000004	No	2
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2
09/12/2008	recubiertos con pencura	GLAXOSWITTIKLINE, S.A.	IIIDKOCLOKUKO	Documentación de Segundad Cinnea	700314	110	2
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2
05/12/2000	recubicitos con penedia	GERTOSIMITIMENTE, S.A.	IMPROCEDICA	Boeumentaeron de Begundad emmed	737173	110	
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
	r	, , , , , ,					
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
	•	,	TROMBINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	HUMANA	Documentación de Calidad	690511	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	APROTININA	Documentación de Calidad	690511	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	PLASMINOGENO	Documentación de Calidad	690511	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/12/2008	TISSUCOL DUO 2,0 ml	BAXTER, S.L.	FACTOR XIII	Documentación de Calidad	690511	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	DICLOFENACO ALTER 50		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/12/2008	mg comprimidos	LABORATORIOS ALTER, S.A.	SODICO	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.	MEDROXIPROGEST ERONA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	755678	No	2
10/12/2008	FARLUTAL DEPOT 500 mg	PFIZER, S.A. NOVARTIS FARMACEUTICA,	MEDROXIPROGEST ERONA ACETATO TIZANIDINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	941591	No	2
10/12/2008	SIRDALUD 2 mg comprimidos	1	HIDROCLORURO TIZANIDINA	Documentación de Seguridad Clínica MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	989137	No	2
10/12/2008	SIRDALUD 4 mg FINASTERIDA QUALIGEN 5	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	989145	No	2
11/12/2008	mg comprimidos	QUALIGEN, S.L.	FINASTERIDA	Documentación de Seguridad Clínica	658479	Si	2
11/12/2008	IBUPROFENO APHAR 600 mg Comprimidos	,	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 OMEPRAZOL QUALIGEN 40	QUALIGEN, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659210	No	2
11/12/2008	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	
	QUETIAPINA STADA 100 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661761	Si	2
	QUETIAPINA STADA 100 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661762	Si	2
	QUETIAPINA STADA 200 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661763	Si	2
	QUETIAPINA STADA 200 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661764	Si	2
	QUETIAPINA STADA 25 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661759	Si	2
	QUETIAPINA STADA 25 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661760	Si	2
	QUETIAPINA STADA 300 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661765	Si	2
	QUETIAPINA STADA 300 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/12/2008	película	LABORATORIO STADA, S.L.	QUETIAPINA	de fabricante	661766	Si	2
	SEROXAT 10 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	660004	No	2
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
	SEROXAT 20 mg comprimidos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/12/2008	recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
	AZITROMICINA RANBAXY						
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY,	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	recubiertos con película	S.L.	MONOHIDRATO	de fabricante	661733	Si	2
	AZITROMICINA RANBAXY						
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY,	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	recubiertos con película	S.L.	MONOHIDRATO	de fabricante	602817	Si	2
	AZITROMICINA RANBAXY						
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY,	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	recubiertos con película	S.L.	MONOHIDRATO	de fabricante	661734	Si	2
	AZITROMICINA RANBAXY						
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY,	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	recubiertos con película	S.L.	MONOHIDRATO	de fabricante	602818	Si	2
	DONEPEZILO RANBAXY 10						
	mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	DONEPEZILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	con pelicula	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661450	Si	2
	DONEPEZILO RANBAXY 10						
	mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	DONEPEZILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	con pelicula	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661452	Si	2
	DONEPEZILO RANBAXY 5						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	DONEPEZILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	con pelicula	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661448	Si	2
	DONEPEZILO RANBAXY 5	1 1 DOD 1 TODIC 2 T 1 2 T 1 7 T 1	DOMESTIC S				
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	DONEPEZILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio		-	_
12/12/2008	con pelicula	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661449	Si	2
	SERTRALINA PHARMACIA		ann mn :				
	100 mg comprimidos	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	SERTRALINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/12/2008	recubiertos con película	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	660740	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	REMINYL 4 mg/ml solución		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	oral	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	918284	No	2
	REMINYL 4 mg/ml solución		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	oral	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	918284	No	2
			DEXTROMETORFA				
	ROMILAR 15 mg/ml gotas	QUIMICA FARMACEUTICA	NO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	orales en solución	BAYER, S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	650104	No	2
			ALENDRONATO				
	SEMANDROL SEMANAL 70		SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	659122	Si	2
	SERTRALINA EDIGEN 50						
	mg comprimidos recubiertos		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999733	Si	2
	SERTRALINA EDIGEN 100						
	mg comprimidos recubiertos		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999732	Si	2
	SIMVASTATINA CINFA 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	Documentación de Calidad	737288	Si	2
	SIMVASTATINA CINFA 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	Documentación de Calidad	607275	Si	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600135	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650655	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616052	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966002	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616011	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	712265	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	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
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825505	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966010	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645739	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	648212	No	2
	SOLUCION GLUCOSADA						
15/12/2008	4,8% FRESENIUS KABI	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652248	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Documentación de Calidad	827246	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	STATICUM	J. URIACH AND CIA., S.A.	GLISENTIDA	Documentación de Calidad	827238	No	2
	TORASEMIDA						
	RATIOPHARM 10 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TORASEMIDA	Documentación de Calidad	999867	Si	2
	TORASEMIDA						
	RATIOPHARM 5 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	Comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TORASEMIDA	Documentación de Calidad	999866	Si	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	VADITON 20 mg capsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	850602	No	2
	ZASTEN 0,2 mg/ml solucion	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	oral	S.A.	KETOTIFENO	Documentación de Calidad	989889	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	ZASTEN 1 mg comprimidos	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	950550	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/12/2008	ZASTEN 1mg/ml gotas orales	S.A.	KETOTIFENO	Documentación de Calidad	945949	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614982	No	2
	APIROSERUM	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,					
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	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
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710509	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para	~					
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710483	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para	_					
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710475	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614941	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614982	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614271	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710509	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710483	No	2
	APIROSERUM						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710475	No	2
	APIROSERUM			•			
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614941	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA			_			
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925438	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA	,					
16/12/2008	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
	FREEFLEX GLUCOSALINA						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925453	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602436	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA	~					
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602437	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA						_
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602438	No	2
	EDEEL EV CLUCOCAL DIA		CI HCOUA				
1 < /1 2 /2 0 0 0	FREEFLEX GLUCOSALINA	EDEGENHIG KADI EGDAÑA GA	GLUCOSA	OMB V C V OD AFIC V CAO V FIG 41.	025420	2.7	2
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPANA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925438	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA		GLUCOSA				
16/12/2008		EDECENHIC MADI ECDAÑA CA		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925446	Nia	2
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPANA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	925446	No	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA		GLUCOSA				
16/12/2008	solución para perfusión	EDECENIIIC VADI ECDAÑA CA		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925453	No	2
10/12/2008	solucion para perfusion	FRESENIUS KADI ESFANA, S.A.	MONORIDKATADA	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	923433	NO	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA		GLUCOSA				
16/12/2008	solución para perfusión	ERESENILIS KARI ESPAÑA SA		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602436	No	2
10/12/2000	solucion para perfusion	RESERVOS RADI ESI AIVA, S.A.	MONOTHDICATADA	OTRAS MODII ICACIONES TIPO II	002430	110	2
	FREEFLEX GLUCOSALINA		GLUCOSA				
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA S A		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602437	No	2
10,12,2000	para periasion				002.07	110	_
	FREEFLEX GLUCOSALINA		GLUCOSA				
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA. S.A.		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602438	No	2
	GLUCOSALINA MEIN	, , , , ,		r			
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	610147	No	2
	GLUCOSALINA MEIN	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		¥ -			
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634873	No	2
	GLUCOSALINA MEIN			•			
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925677	No	2
	GLUCOSALINA MEIN			_			
16/12/2008	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
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925685	No	2
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	610147	No	2
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634873	No	2
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925677	No	2
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993212	No	2
	GLUCOSALINA MEIN						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925685	No	2
			CLORHEXIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	HIBISCRUB	REGENT MEDICAL LTD.	DIGLUCONATO	Documentación de Calidad	768853	No	2
	MEINVENIL GLUCOSALINO						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992743	No	2
	MEINVENIL GLUCOSALINO						
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992735	No	2
	MEINVENIL GLUCOSALINO	,					
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992743	No	2
	MEINVENIL GLUCOSALINO			r			
16/12/2008	solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992735	No	2
	PLAST-APYR			r			
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925404	No	2
	PLAST-APYR			r			
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925412	No	2
	PLAST-APYR	,					
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925420	No	2
	PLAST-APYR				7 - 2 - 3		_
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	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
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633388	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para						
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633578	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925404	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925412	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925420	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633602	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633388	No	2
	PLAST-APYR						
	GLUCOSALINO solución para		GLUCOSA				
16/12/2008	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633578	No	2
			TEOFILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/12/2008	PULMENO 200 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	ANHIDRA	de fabricante	979047	No	2
			TEOFILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/12/2008	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	ANHIDRA	de fabricante	979039	No	2
	REMINYL 16 mg cápsulas		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650916	No	2
	REMINYL 16 mg cápsulas		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650916	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	REMINYL 24 mg cápsulas		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650917	No	2
	REMINYL 24 mg cápsulas		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	duras de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650917	No	2
	REMINYL 8 cápsulas duras de		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650915	No	2
	REMINYL 8 cápsulas duras de		GALANTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	650915	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966028	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650648	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825513	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966036	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616029	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616086	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616078	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	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
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966028	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución	_					
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650648	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución	_					
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825513	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966036	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616029	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616086	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616078	No	2
	SOLUCION GLUCOSALINA						
	FRESENIUS KABI solución						
16/12/2008	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645721	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/12/2008	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2
	BRISTACOL 10 mg		PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	SODICA	Documentación de Calidad	675538	No	2
	BRISTACOL 20 mg		PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	SODICA	Documentación de Calidad	748384	No	2
	BRISTACOL 40 mg		PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	SODICA	Documentación de Calidad	727396	No	2
	BRISTACOL 40 mg		PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	SODICA	Documentación de Calidad	604991	No	2
	DAILODET 50 mi ana anamas/a	LEO DILADMA CELITICAL	DETAMETA COMA				
17/12/2000	DAIVOBET 50 microgramos/g		BETAMETASONA	OTD A G MODIFICA CIONEG E. H	7.40070	NT	2
17/12/2008	+ 0,5 mg/g pomada	PRODUCTS	DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	748970	No	2
	DAIVOBET 50 microgramos/g	LEO PHARMACEUTICAL					
17/12/2008	+ 0,5 mg/g pomada	PRODUCTS	CALCIPOTRIOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	748970	No	2
		LABORATORIOS RANBAXY,	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	, , , , , ,		_
17/12/2008	50 mg comprimidos	S.L.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	700344	Si	2
	DICLOFENACO SANDOZ 100		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	7 3 3 5 7 7		
17/12/2008	mg supositorios	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	658104	Si	2
	DICLOFENACO SANDOZ 50			8			
	mg comprimidos		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	870683	Si	2
	DICLOFENACO SANDOZ 50	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		8			
	mg comprimidos		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	gastrorresistentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.		Documentación de Seguridad Clínica	600129	Si	2
	DICLOFENACO SANDOZ			- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	RETARD 100 mg comprimidos		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.		Documentación de Seguridad Clínica	658096	Si	2
			FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	22 22 2		_
17/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	683839	No	2
			FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	222007	- 10	_
17/12/2008	LESCOL 20 mg cápsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	611152	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	683821	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	LESCOL 40 mg cápsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	611061	No	2
	LESCOL PROLIB 80 mg						
	comprimidos de liberación	NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	prolongada	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	857078	No	2
	LESCOL PROLIB 80 mg						
	comprimidos de liberación	NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	prolongada	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	629410	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	LIPOSIT 20 mg cápsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	758516	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	LIPOSIT 40 mg capsulas	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	759019	No	2
	LIPOSIT PROLIB 80 mg						
	comprimidos de liberación	NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	prolongada	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	750430	No	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659062	No	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	749978	No	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	750000	No	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Calificación como EFG	749978	Si	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Calificación como EFG	750000	Si	2
	PAROXETINA APOTEX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA				
17/12/2008	con película	APOTEX EUROPE LTD.	HIDROCLORURO	Calificación como EFG	659062	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PRAREDUCT 10 mg	DAIICHI SANKYO ESPAÑA,	PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	679340	No	2
	PRAREDUCT 20 mg	DAIICHI SANKYO ESPAÑA,	PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	679126	No	2
	PRAREDUCT 40 mg	DAIICHI SANKYO ESPAÑA,	PRAVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	comprimidos	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	807131	No	2
	UROTROL NEO 2 mg cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
17/12/2008	<u> </u>	S.A.	TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	979443	No	2
	UROTROL NEO 4 mg cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
17/12/2008	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	999886	No	2
1771272000	VADITON PROLIB 80 mg		Trittium o	Cumbio de Bacolatorio Comercianzador	<i>,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,</i>	110	
	comprimidos de liberación	NOVARTIS FARMACEUTICA,	FLUVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/12/2008	prolongada	S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	745539	No	2
1771272000	protongua	~ · · · · ·	TIMOLOL		7 10005	110	_
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	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
			TIMOLOL				
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	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
			TIMOLOL				
17/12/2008	XALACOM colirio en solución	PFIZER, S.A.	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
		CONTINENTAL	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	ARTROTEC	FARMACEUTICA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	999882	No	2
		CONTINENTAL		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	ARTROTEC	FARMACEUTICA, S.L.	MISOPROSTOL	Documentación de Calidad	999882	No	2
		LABORATORIOS REIG JOFRE,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/12/2008	DERIPIL gel	S.A.	ERITROMICINA	de fabricante	908954	No	2
		LABORATORIOS REIG JOFRE,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/12/2008	DERIPIL solución	S.A.	ERITROMICINA	de fabricante	978544	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GABAPENTINA BEXAL 300			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	725473	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 300			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	613695	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 400			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	725507	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 400			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	613711	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 600						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	741637	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 600						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	603878	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 800						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	619254	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 800						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/12/2008	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Documentación de Calidad	741645	Si	2
	LOSARTÁN ALMUS 100 mg						
	comprimidos recubiertos con		LOSARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
19/12/2008	película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	POTASICO	de fabricante	659403	Si	2
	LOSARTÁN ALMUS 50 mg						
	comprimidos recubiertos con		LOSARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
19/12/2008	película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	POTASICO	de fabricante	659402	Si	2
	Mastical D sabor limón 500						
	mg/400 UI comprimidos		CALCIO				
19/12/2008	masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CARBONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	654387	No	2
	Mastical D sabor limón 500						
	mg/400 UI comprimidos						
19/12/2008	masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	654387	No	2
	NICORETTE 10 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER		1 1 1 1 1 1			
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693275	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NICORETTE 10 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER					
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693267	No	2
	NICORETTE 15 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER					
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693317	No	2
	NICORETTE 15 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER					
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693309	No	2
	NICORETTE 2 mg chicles	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
19/12/2008	medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	702845	No	2
	NICORETTE 2 mg chicles	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
19/12/2008	medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	975342	No	2
	NICORETTE 2 mg chicles	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
19/12/2008	medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656457	No	2
	NICORETTE 5 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER					
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693291	No	2
	NICORETTE 5 mg/16 horas	MCNEIL CONSUMER					
19/12/2008	parches transdérmicos	HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	693283	No	2
	NICORETTE MINT 2 mg	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
19/12/2008	chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	652271	No	2
	NICORETTE MINT 2 mg	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
19/12/2008	chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	695346	No	2
	BISOLVON MUCOLITICO 8	BOEHRINGER INGELHEIM	BROMHEXINA				
22/12/2008	mg/5 ml jarabe	ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650632	No	2
	DICLOFENACO RETARD		DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	STADA 100 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	618652	Si	2
	DICLOFENACO RETARD	,	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	STADA 100 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	850776	Si	2
	DICLOFENACO STADA 50	,	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	609404	Si	2
	DICLOFENACO STADA 50	7.5	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	847392	Si	2
	ENALAPRIL VIR 20 mg	INDUSTRIA QUIMICA Y	ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	comprimidos	FARMACEUTICA VIR, S.A.	MALEATO	Documentación de Calidad	656504	Si	2
	ENALAPRIL VIR 20 mg	INDUSTRIA QUIMICA Y	ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/12/2008	comprimidos	FARMACEUTICA VIR, S.A.	MALEATO	Documentación de Calidad	638486	Si	2

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA				
26/12/2008	GRIPOFREN C	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	961383	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
26/12/2008	GRIPOFREN C	HEALTHCARE, S.L.U.	VITAMINA C	Cambio de Laboratorio Comercializador	961383	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
			DEXTROMETORFA				
		MCNEIL CONSUMER	NO				
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
		MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA				
26/12/2008	GRIPOFREN COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	881243	No	2
	HEXTRIL solución	MCNEIL CONSUMER					
26/12/2008	bucofaringea	HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	828319	No	2
	HEXTRIL solución	MCNEIL CONSUMER					
26/12/2008	bucofaringea	HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	798546	No	2
	HEXTRIL solución	MCNEIL CONSUMER					
26/12/2008	bucofaringea	HEALTHCARE, S.L.U.	HEXETIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	698894	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654598	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654599	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656461	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 4	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654600	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 4	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654601	No	2
	NICORETTE FRESHFRUIT 4	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656459	No	2
	NICORETTE FRESHMINT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				·
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654494	No	2
	NICORETTE FRESHMINT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA				_
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654495	No	2
2. 22. 2000	NICORETTE FRESHMINT 2	MCNEIL CONSUMER	NICOTINA		2220	- 10	
26/12/2008	mg chicles medicamentosos	HEALTHCARE, S.L.U.	RESINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656464	No	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FRAGMIN 18.000 UI/0,72 ml,						
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	879114	No	2
	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	879056	No	2
	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	775270	No	2
	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	879056	No	2
	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas		DALTEPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	precargadas	PFIZER, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	775270	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
		MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA				
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
			DEXTROMETORFA				
		MCNEIL CONSUMER	NO				
29/12/2008	FRENADOL sabor naranja	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	676171	No	2
	0 1						_
29/12/2008	efervescentes	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	654363	No	2
	FRENAGIAL 650 mg	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	comprimidos efervescentes	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	654362	No	2
	IBUPROFENO KERN			MODERNO CHONES EL M. C. L.			
	PHARMA 400 mg Granulado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
29/12/2008	Efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	654667	No	2
	IBUPROFENO KERN			MODURICA CIONES EL H. S			
	PHARMA 600 mg Granulado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		~·	
29/12/2008	Efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	654668	Si	2
	IBUPROFENO PENSA 600			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		۵.	
29/12/2008	mg granulado efervescente	PENSA PHARMA, S.A.U.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	654733	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	IBUPROFENO						
	PHARMAKERN 400 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	granulado efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	654737	No	2
	IBUPROFENO						
	PHARMAKERN 600 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	granulado efervescente	KERN PHARMA, S.L.	IBUPROFENO	Documentación de Calidad	654738	Si	2
		MCNEIL CONSUMER	LOPERAMIDA				
29/12/2008	IMODIUM 2 mg cápsulas duras		HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	963215	No	2
		MCNEIL CONSUMER	LOPERAMIDA				
29/12/2008	IMODIUM 2 mg cápsulas duras		HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	963223	No	2
	IMODIUM FLAS 2 mg	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	liofilizado oral	HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	800151	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	liofilizado oral	HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	800433	No	2
		MCNEIL CONSUMER	LOPERAMIDA				
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos		HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659414	No	2
		MCNEIL CONSUMER	LOPERAMIDA				
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos		HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659415	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	IMODIUM PLUS comprimidos		SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659414	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	1		SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	659415	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos		LOPERAMIDA				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	768473	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos		LOPERAMIDA				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	768481	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos		LOPERAMIDA				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	899328	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos						
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	768473	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos						
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	768481	No	2
	IMODIUM PLUS comprimidos						
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	899328	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	IMOFLAT 240 mg capsulas	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	blandas	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658632	No	2
	IMOFLAT 240 mg capsulas	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	blandas	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658630	No	2
	IMOFLAT 240 mg capsulas	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	blandas	HEALTHCARE, S.L.U.	SIMETICONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658631	No	2
	METFORMINA KERN PHARMA 850 mg comprimidos		METFORMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/12/2009				-	652200	Si	2
29/12/2008	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	652200	51	2
	METFORMINA KERN						
	PHARMA 850 mg comprimidos		METFORMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	600319	Si	2
	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	605055	Si	2
	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	701490	Si	2
	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	701508	Si	2
	OMEPRAZOL TARBIS 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/12/2008	capsulas	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	701516	Si	2
	PEPCID comprimidos	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	recubiertos	HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660159	No	2
	PEPCID comprimidos	MCNEIL CONSUMER					
29/12/2008	recubiertos	HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660142	No	2
	PEPDUAL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	CALCIO				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	962670	No	2
	PEPDUAL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	CALCIO				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	929455	No	2
	PEPDUAL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	MAGNESIO				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	962670	No	2
	PEPDUAL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	MAGNESIO				
29/12/2008	masticables	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	929455	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	DRAZIN infantil suspensión	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	971986	No	2
	FRENACIL 100 mg granulado	MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	para solución oral	HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821611	No	2
	FRENACIL 200 mg granulado	MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	para solución oral	HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821918	No	2
	FRENACIL 600 mg granulado	MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	efervescente	HEALTHCARE, S.L.U.	ACETILCISTEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	821900	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	CAFEINA CITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
		MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	ASCORBICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	DEXTROMETORFA				
		MCNEIL CONSUMER	NO				
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
		MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA				
30/12/2008	FRENADOL COMPLEX	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	760017	No	2
	FRENADOL comprimidos	MCNEIL CONSUMER					
30/12/2008	efervescentes	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
		, , , , , , , , ,	DEXTROMETORFA				_
	FRENADOL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	NO				
30/12/2008	efervescentes	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
20/12/2000	FRENADOL comprimidos	MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA	Camero de Eucoratorio Comercianizador	011033	110	
30/12/2008	efervescentes	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	844035	No	2
20/12/2000	orer vescentes	MCNEIL CONSUMER	IVII IEEE II O	Camero de Eucoratorio Comercianizador	011033	110	
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2000	TREATED EL HOUTEMON	TILL ILL THE HEE, S.L.C.	DEXTROMETORFA		001017	110	2
		MCNEIL CONSUMER	NO				
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	HEALTHCARE, S.L.U.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2000	TREATABOL Not remon	MCNEIL CONSUMER	CLORFENAMINA	Cambio de Laboratorio Comercializadoi	001017	110	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon	HEALTHCARE, S.L.U.	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	681817	No	2
30/12/2000	I NEIVADOL HOU ICHIOH	MCNEIL CONSUMER	MALLATO	Camolo de Laboratorio Comercianzadol	001017	110	2
30/12/2008	FRENADOL hot lemon honey	HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	908541	No	2
= 5: 1 2 ; 2 5 5 6				The state of the s	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	- 10	

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

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