

Fecha de elaboración del informe: 4 de mayo de 2009

## VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN ABRIL 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		TECNIMEDE ESPAÑA,					
	ACARBOSA TECNIGEN 100	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/04/2009	mg comprimidos	S.A.	ACARBOSA	de fabricante	662259	No	2
		TECNIMEDE ESPAÑA,					
	ACARBOSA TECNIGEN 100	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/04/2009	mg comprimidos	S.A.	ACARBOSA	de fabricante	662260	No	2
		TECNIMEDE ESPAÑA,					
	ACARBOSA TECNIGEN 50	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/04/2009	mg comprimidos	S.A.	ACARBOSA	de fabricante	662257	No	2
		TECNIMEDE ESPAÑA,					
	ACARBOSA TECNIGEN 50	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/04/2009	mg comprimidos	S.A.	ACARBOSA	de fabricante	662258	No	2
	ADARTREL 0,25 mg						
	comprimidos recubiertos con		ROPINIROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/04/2009	pelicula	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654669	No	2
	ADARTREL 0.50 mg						
	comprimidos recubiertos con		ROPINIROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/04/2009	pelicula	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654671	No	2
	ADARTREL 2 mg						
	comprimidos recubiertos con		ROPINIROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/04/2009	pelicula	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654672	No	2
	FINASTERIDA WINTHROP 5						
	mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/04/2009	con pelicula	S.A.	FINASTERIDA	Documentación de Seguridad Clínica	655925	Si	2
			EPOPROSTENOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/04/2009	FLOLAN	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	979435	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AREDIA 15 mg polvo y		AGUA PARA				
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PREPARACIONES	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	INYECTABLES	Documentación de Seguridad Clínica	658872	No	2
	AREDIA 15 mg polvo y						
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAMIDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	DISODIO	Documentación de Seguridad Clínica	658872	No	2
	AREDIA 30 mg polvo y		AGUA PARA				
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PREPARACIONES	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	INYECTABLES	Documentación de Seguridad Clínica	658864	No	2
	AREDIA 30 mg polvo y						
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAMIDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	DISODIO	Documentación de Seguridad Clínica	658864	No	2
	AREDIA 90 mg polvo y		AGUA PARA				
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PREPARACIONES	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	INYECTABLES	Documentación de Seguridad Clínica	658849	No	2
	AREDIA 90 mg polvo y						
	disolvente para solución para	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAMIDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	perfusión	S.A.	DISODIO	Documentación de Seguridad Clínica	658849	No	2
	ARENBIL 10 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	659364	Si	2
	ARENBIL 10 mg comprimidos	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	659365	Si	2
	ARENBIL 2,5 mg comprimidos	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	659361	Si	2
	ARENBIL 5 mg comprimidos	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	659362	Si	2
	ARENBIL 7,5 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	659363	Si	2
	BISOPROLOL TEVA 10 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	película	S.L.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	652076	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	BISOPROLOL TEVA 10 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	película	S.L.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	653829	Si	2
	BISOPROLOL TEVA 5 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	película	S.L.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	652077	Si	2
	BISOPROLOL TEVA 5 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	película	S.L.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	653828	Si	2
			PANAX GINSENG	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	ENERGIN	IBEROINVESA PHARMA, S.L.	EXTO	de fabricante	659560	No	2
			PANAX GINSENG	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/04/2009	ENERGIN	IBEROINVESA PHARMA, S.L.	EXTO	de fabricante	659561	No	2
	FOSAMAX 10 mg	MERCK SHARP AND DOHME	ALENDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	Comprimidos	DE ESPAÑA, S.A.	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	676874	No	2
	GLIMEPIRIDA MABO 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654725	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	655865	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 2 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654721	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 2 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654722	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654726	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654727	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 4 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654728	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 4 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	655866	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GLIMEPIRIDA MABO 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654729	Si	2
	GLIMEPIRIDA MABO 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	MABO FARMA, S.A	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654730	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 15						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659868	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 15						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	659868	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 30						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	659867	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 30						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659867	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 45						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659873	Si	2
	MIRTAZAPINA ACOST 45						
	mg comprimidos	ACOST COMERCIAL GENERIC-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	bucodispersables	PHARMA, S.L.	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	659873	Si	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL		-			
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
	<u> </u>	OTSUKA PHARMACEUTICAL		1			
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 100 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660454	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
		OTSUKA PHARMACEUTICAL					
02/04/2009	PLETAL 50 mg comprimidos	EUROPE LTD.	CILOSTAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660455	No	2
	STOPCOLD 5 mg/120 mg						
	comprimidos de liberación		<b>PSEUDOEFEDRINA</b>	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	prolongada	VEDIM PHARMA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	659680	No	2
	STOPCOLD 5 mg/120 mg						
	comprimidos de liberación		CETIRIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	prolongada	VEDIM PHARMA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	659680	No	2
	TEGRETOL 200 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	695767	No	2
	TEGRETOL 200 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	695775	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	TEGRETOL 200 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	605881	No	2
	TEGRETOL 400 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	606087	No	2
	TEGRETOL 400 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	695783	No	2
	TEGRETOL 400 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/04/2009	comprimidos	S.A.	CARBAMAZEPINA	Documentación de Seguridad Clínica	695791	No	2
	DIAZEPAN PRODES 10 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	958421	No	2
	DIAZEPAN PRODES 10 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	626382	No	2
	DIAZEPAN PRODES 2,5 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	Comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	851402	No	2
	DIAZEPAN PRODES 25 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	851477	No	2
	DIAZEPAN PRODES 5 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	958413	No	2
	DIAZEPAN PRODES 5 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	626374	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	DIAZEPAN PRODES Gotas	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	851428	No	2
	FORMODUAL 100/6						
	microgramos/pulsación solución						
	para inhalación en envase a		BECLOMETASONA				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659075	No	2
	FORMODUAL 100/6			•			
	microgramos/pulsación solución						
	para inhalación en envase a		BECLOMETASONA				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659076	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FORMODUAL 100/6						
	microgramos/pulsación solución		FORMOTEROL				
	para inhalación en envase a		FUMARATO				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659075	No	2
	FORMODUAL 100/6			•			
	microgramos/pulsación solución		FORMOTEROL				
	para inhalación en envase a		FUMARATO				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659076	No	2
	FOSTER 100/6			•			
	microgramos/pulsación solución						
	para inhalación en envase a		BECLOMETASONA				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659065	No	2
	FOSTER 100/6			•			
	microgramos/pulsación solución						
	para inhalación en envase a		BECLOMETASONA				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659066	No	2
	FOSTER 100/6			_			
	microgramos/pulsación solución		FORMOTEROL				
	para inhalación en envase a		FUMARATO				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659065	No	2
	FOSTER 100/6						
	microgramos/pulsación solución		FORMOTEROL				
	para inhalación en envase a		FUMARATO				
03/04/2009	presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659066	No	2
	HALOPERIDOL 10 PRODES			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	Comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	HALOPERIDOL	de fabricante	949883	No	2
	HALOPERIDOL PRODES			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	gotas orales	KERN PHARMA, S.L.	HALOPERIDOL	de fabricante	653279	No	2
	HALOPERIDOL PRODES			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	gotas orales	KERN PHARMA, S.L.	HALOPERIDOL	de fabricante	766949	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	MIRTAZAPINA BEXAL 15						
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	660298	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 15						
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	660298	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 15						
	mg Comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	650204	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 15						
	mg Comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	650205	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 30						
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	660299	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 30			_			
	mg Comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	650206	Si	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 45						
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Seguridad Clínica	660300	Si	2
	PIRAZINAMIDA PRODES 250	0		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/04/2009	mg Comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRAZINAMIDA	de fabricante	894485	No	2
	RESOCHIN 155 mg		CLOROQUINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	FOSFATO	Documentación de Calidad	793653	No	2
	CONDROSAN 400 mg		CONDROITIN				
06/04/2009	cápsulas duras	BIOIBERICA, S.A.	SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	815241	No	2
	MIRTAZAPINA BEXAL 30			•			
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
06/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	660299	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	MIRTAZAPINA BEXAL 45						
	mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
06/04/2009	bucodispersables	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	660300	Si	2
	SOMATOSTATINA GP						
	PHARM 3 mg polvo y						
	disolvente para solución para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	perfusión	GP PHARMA S.A.	SOMATOSTATINA	de fabricante	606525	Si	2
	SOMATOSTATINA GP						
	PHARM 3 mg polvo y						
	disolvente para solución para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	perfusión	GP PHARMA S.A.	SOMATOSTATINA	de fabricante	708776	Si	2
	SUERO GLUCOSADO 10%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA	de fabricante	627273	No	2
	SUERO GLUCOSADO 10%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA	de fabricante	826842	No	2
	SUERO GLUCOSADO 10%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA	de fabricante	826826	No	2
	SUERO GLUCOSADO 10%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA	de fabricante	826834	No	2
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	937524	No	2
00/01/2009	DINTER	Difficulty S.D.	Morrombiumin	do indirente	737321	110	
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	` '	638767	No	2
00,01,200			TVIOTY OTHER TRANSPORT		323737	1,0	_
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	695908	No	2
		,			0,0,0		_
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	` '	627430	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	de fabricante	627406	No	2
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	` '	695916	No	2
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	de fabricante	695932	No	2
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	de fabricante	695924	No	2
	SUERO GLUCOSADO 5%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	de fabricante	627224	No	2
06/04/2009	SUERO GLUCOSADO 5% BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	638759	No	2
00/04/2009	VESICARE 10 mg comprimidos recubiertos con	DAXIER, S.E.	SOLIFENACINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	030737	110	L
06/04/2009	película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SUCCINATO	Documentación de Seguridad Clínica	827212	No	2
	VESICARE 5 MG Comprimidos recubiertos con		SOLIFENACINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
06/04/2009	película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SUCCINATO	Documentación de Seguridad Clínica	827279	No	2
0= (0.4 (= 0.0 =	CLORURO SODICO 0,9%		a o n o n o n o n o n o n o n o n o n o	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	11000=		
07/04/2009	BAXTER CLOPUSO CONCORDADO	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	610907	No	2
07/04/2009	CLORURO SODICO 0,9% BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	610485	No	2
07/04/2009	CLORURO SODICO 0,9% BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	610493	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	610501	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	610519	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	891499	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	891721	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	891986	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	893255	No	2
	CLORURO SODICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	891259	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684795	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	600494	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684910	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684795	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	600494	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684910	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	684795	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	600494	No	2
	GLICLAZIDA SERVIER 30						
	mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	684910	No	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 2 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Calidad	659016	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 2 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Calidad	659017	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 2 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	659016	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 2 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	659017	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 4 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Calidad	659018	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 4 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Calidad	659019	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 4 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	659018	Si	2
	GLIMEPIRIDA TEVA 4 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	comprimidos	S.L.	GLIMEPIRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	659019	Si	2
	-						
	GLUCOSA 5% EN CLORURO		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	SODICO 0,33% BAXTER	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA		646372	No	2





GLUCOSA 5% EN CLORURO O7/04/2009 SODICO 0,33% BAXTER BAXTER, S.L. GLUCOSA GLUC	646026 No 690628 No 690636 No	2
O7/04/2009   SODICO 0,33% BAXTER   BAXTER, S.L.   MONOHIDRATADA   de fabricante   646	690628 No	2
O7/04/2009   SODICO 0,33% BAXTER   BAXTER, S.L.   MONOHIDRATADA   de fabricante   690		
O7/04/2009   SODICO 0,33% BAXTER   BAXTER, S.L.   MONOHIDRATADA   de fabricante   690		
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante69007/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTERGLUCOSA BAXTER, S.L.Cambio de titular (transferencia) sin cambio MONOHIDRATADA de fabricante75807/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORURO GLUCOSA 5% EN CLORURO GLUCOSA 5% EN CLORURO O7/04/2009GLUCOSA 	690636 No	2
O7/04/2009   SODICO 0,33% BAXTER   BAXTER, S.L.   MONOHIDRATADA   de fabricante   690	690636 No	2
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante758GLUCOSA 5% EN CLORURO 07/04/2009GLUCOSA SODICO 0,33% BAXTER GLUCOSA 5% EN CLORURO O7/04/2009BAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante Cambio de titular (transferencia) sin cambio Cambio de fabricante62007/04/2009SODICO 0,33% BAXTER GLUCOSA 5% EN CLORURO O7/04/2009BAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante64607/04/2009Cambio de titular (transferencia) sin cambio Cambio de titular (transferencia) sin cambio64607/04/2009SODICO 0,33% BAXTER GLUCOSA 5% EN CLORUROBAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante646GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio646		· –
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante75807/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.GLUCOSA MONOHIDRATADA de fabricante62007/04/2009Cambio de titular (transferencia) sin cambio Cambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTER GLUCOSA 5% EN CLORURO GLUCOSA 5% EN CLORUROBAXTER, S.L.SODIO CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTER GLUCOSA 5% EN CLORUROBAXTER, S.L.SODIO CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante62007/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante64607/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante646GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio	758565 No	2
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.MONOHIDRATADA de fabricante62007/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante64607/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORURO de fabricante646GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio		
GLUCOSA 5% EN CLORURO 07/04/2009 SODICO 0,33% BAXTER BAXTER, S.L. SODIO CLORURO de fabricante Cambio de titular (transferencia) sin cambio		_
07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORUROde fabricante64607/04/2009GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio07/04/2009SODICO 0,33% BAXTERBAXTER, S.L.SODIO CLORUROde fabricante646GLUCOSA 5% EN CLORUROCambio de titular (transferencia) sin cambio	620989 No	2
GLUCOSA 5% EN CLORURO 07/04/2009 SODICO 0,33% BAXTER BAXTER, S.L. SODIO CLORURO de fabricante GLUCOSA 5% EN CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio Cambio de titular (transferencia) sin cambio Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
07/04/2009 SODICO 0,33% BAXTER BAXTER, S.L. SODIO CLORURO de fabricante Cambio de titular (transferencia) sin cambio	646372 No	2
GLUCOSA 5% EN CLORURO  Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	646026 No	2
07/04/2009   SODICO 0.33% BAXTER   BAXTER. S.L.   SODIO CLORURO   de fabricante   690		
**************************************	690628 No	2
GLUCOSA 5% EN CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
07/04/2009   SODICO 0,33% BAXTER   BAXTER, S.L.   SODIO CLORURO   de fabricante   690	690636 No	2
GLUCOSA 5% EN CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	758565 No	2
GLUCOSA 5% EN CLORURO Cambio de titular (transferencia) sin cambio		
	620989 No	2
NIPENT 10 mg polvo para		
solucion inyectable o para  MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		
07/04/2009 perfusion HOSPIRA UK LIMITED PENTOSTATINA Documentación de Calidad 710		2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NIPENT 10 mg polvo para						
	solucion inyectable o para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	PENTOSTATINA	Documentación de Calidad	710764	No	2
	NIPENT 10 mg polvo para						
	solucion inyectable o para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	PENTOSTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	710764	No	2
	NIPENT 10 mg polvo para						
	solucion inyectable o para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	perfusion	HOSPIRA UK LIMITED	PENTOSTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	710764	No	2
	RYTMONORM 150 mg		PROPAFENONA				
07/04/2009	comprimidos recubiertos	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	986240	No	2
	RYTMONORM 150 mg		PROPAFENONA	•			
07/04/2009	comprimidos recubiertos	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	949347	No	2
	RYTMONORM 3,5 mg/ml	,	PROPAFENONA	*			
07/04/2009	solución inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	988485	No	2
	RYTMONORM 300 mg	,	PROPAFENONA	•			
07/04/2009	comprimidos recubiertos	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	949370	No	2
	RYTMONORM 300 mg		PROPAFENONA	•			
07/04/2009	comprimidos recubiertos	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	986257	No	2
	SOLUCION DE	,		1			
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	690214	No	2
	SOLUCION DE				0,000		_
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	690206	No	2
	SOLUCION DE				0,0200	1.0	_
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	690198	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION DE						
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	646380	No	2
	SOLUCION DE						
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	646067	No	2
	SOLUCION DE						
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	646042	No	2
	SOLUCION DE						
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	646034	No	2
	SOLUCION DE						
	BICARBONATO SÓDICO						
	1,4% BAXTER (CLEAR		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	FLEX)	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	690222	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	694984	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	694976	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645069	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645051	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	694984	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	694976	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645069	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D5	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645051	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	694968	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	694950	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645044	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645036	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	694968	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	694950	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645044	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D6	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645036	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	695023	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	695015	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645101	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	645093	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	653816	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN		SODIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	de fabricante	653808	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695023	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695015	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645101	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	645093	No	2
	SOLUCIÓN PARA						
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	653816	No	2
	SOLUCIÓN PARA	,					
	HEMODIAFILTRACIÓN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER FORMULA D8	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	653808	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	651612	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	688036	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	688028	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	688010	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	993618	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	699348	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	648162	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%	,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	643866	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	639062	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	639054	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	639138	No	2
	SUERO FISIOLOGICO 0,9%			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	644500	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	627240	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695833	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695825	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695841	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	627414	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	638718	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	695858	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	638726	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	627323	No	2
	SUERO FISIOLÓGICO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	826859	No	2
	SUERO GLUCOSADO 10%		GLUCOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	de fabricante	605139	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658757	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	605113	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658724	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	605121	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	605105	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658740	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER (CLEAR FLEX)	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658732	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652040	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627315	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651851	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627349	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651869	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627448	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652081	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	638734	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652032	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA		638742	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652040	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627315	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651851	No	2
07/04/2009	SUERO GLUCOSALINO BAXTER SUERO GLUCOSALINO	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante  Cambio de titular (transferencia) sin cambio	627349	No	2
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	651869	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SUERO GLUCOSALINO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	627448	No	2
	SUERO GLUCOSALINO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	652081	No	2
	SUERO GLUCOSALINO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	638734	No	2
	SUERO GLUCOSALINO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	652032	No	2
	SUERO GLUCOSALINO			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/04/2009	BAXTER	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	de fabricante	638742	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	684787	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	600502	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	684761	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	684779	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	625368	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg						
	comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684787	No	2
07/04/2000	UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación	LEGIA DODATOJDEG GERVIER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	600503	N	
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	600502	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	UNIDIAMICRON 30 mg						
	comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684761	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg						
	comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	684779	No	2
	UNIDIAMICRON 30 mg						
	comprimidos de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/04/2009	modificada	LES LABORATOIRES SERVIER	GLICLAZIDA	Documentación de Calidad	625368	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	. SERINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	. FENILALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	. GLICINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ACETICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOSTERIL N-HEPA 8%						
	Solución para perfusión						
08/04/2009	intravenosa	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CISTEINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	790410	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SERINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FENILALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TRIPTOFANO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLICINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLICINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HISTIDINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			•			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ISOLEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			1			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			1			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LEUCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%	,		1			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			T			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			T			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TREONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	METIONINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	PROLINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ACETILCISTEINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ACETILCISTEINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LISINA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	VALINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ALANINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%			•			
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TAURINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	TAURINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ACETILTIROSINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713305	No	2
	AMINOVEN INFANT 10%						
08/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ACETILTIROSINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	781773	No	2
			CLOBETASOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/04/2009	CLOVATE 0,5 mg/ g Crema	UCB PHARMA, S.A.	PROPIONATO	Documentación de Seguridad Clínica	952010	No	2
			CLOBETASOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/04/2009	CLOVATE 0,5 mg/ g Crema	UCB PHARMA, S.A.	PROPIONATO	Documentación de Seguridad Clínica	952036	No	2
			EDROFONIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	ANTICUDE	ARAFARMA GROUP, S.A.	BROMURO	Documentación de Calidad	885764	No	2
			HIDROXIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	ATARAX 2 mg/ml Jarabe	UCB PHARMA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	713016	No	2
	ATARAX 25 mg Comprimidos		HIDROXIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	757427	No	2
	ATARAX 25 mg Comprimidos		HIDROXIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	713032	No	2
	CAPTOPRIL APOTEX 25 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
13/04/2009	comprimidos	APOTEX EUROPE B.V.	CAPTOPRIL	de fabricante	812354	Si	2
	CAPTOPRIL APOTEX 25 mg						
13/04/2009	comprimidos	APOTEX EUROPE B.V.	CAPTOPRIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	812354	Si	2
	CAPTOPRIL APOTEX 50 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
13/04/2009	comprimidos	APOTEX EUROPE B.V.	CAPTOPRIL	de fabricante	812255	Si	2
	CAPTOPRIL APOTEX 50 mg						
13/04/2009	comprimidos	APOTEX EUROPE B.V.	CAPTOPRIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	812255	Si	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	100 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656321	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	DEPAKINE CHRONOSPHERE	3					
	100 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656324	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	100 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656321	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	100 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656324	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	1000 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656334	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	1000 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656333	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	1000 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656334	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	1000 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656333	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	250 mg granulado de liberación		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656325	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	250 mg granulado de liberación		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656326	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERE						
	250 mg granulado de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656325	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	3					
	250 mg granulado de liberación			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656326	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI						
	500 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656328	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	7					
	500 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656327	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	3		_			
	500 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656328	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	7		_			
	500 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656327	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	7		_			
	750 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656332	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	7					
	750 MG Granulado de		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	656329	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	3					
	750 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656332	No	2
	DEPAKINE CHRONOSPHERI	3					
	750 MG Granulado de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	656329	No	2
	HIPOARTEL 20 mg		ENALAPRIL				
13/04/2009	comprimidos	FAES FARMA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653152	No	2
	HIPOARTEL 20 mg		ENALAPRIL				
13/04/2009	comprimidos	FAES FARMA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649384	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KALPRESS PLUS 80 mg /						
	12,5 mg, comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	773671	No	2
	KALPRESS PLUS 80 mg /						
	12,5 mg, comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	773671	No	2
	KALPRESS PLUS 160 mg /						
	12,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	813022	No	2
	KALPRESS PLUS 160 mg /						
	12,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	635565	No	2
	KALPRESS PLUS 160 mg /						
	12,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	813022	No	2
	KALPRESS PLUS 160 mg /						
	12,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	635565	No	2
	KALPRESS PLUS FORTE 160						
	mg / 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	651207	No	2
	KALPRESS PLUS FORTE 160						
	mg / 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	600253	No	2
	KALPRESS PLUS FORTE 160						
	mg / 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	651207	No	2
	KALPRESS PLUS FORTE 160						
	mg / 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/04/2009	recubiertos con película	S.A.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	600253	No	2





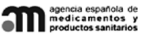
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			POLIESTIRENO				
	RESINCALCIO polvo para		SULFONATO				
13/04/2009	suspensión oral	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	779694	No	2
	_		POLIESTIRENO				
	RESINCALCIO polvo para		SULFONATO				
13/04/2009	suspensión oral	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	CALCIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650828	No	2
	DEXTROSA FRESENIUS						
	KABI 50% solución para						
14/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605667	No	2
	DEXTROSA FRESENIUS						
	KABI 50% solución para						
14/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637660	No	2
	DEXTROSA FRESENIUS						
	KABI 50% solución para						
14/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	978262	No	2
	DEXTROSA FRESENIUS						
	KABI 50% solución para						
14/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	978270	No	2
	FARLUTAL 100 mg		MEDROXIPROGEST				
14/04/2009	comprimidos	PFIZER, S.A.	ERONA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	755686	No	2
	FARLUTAL 500 mg		MEDROXIPROGEST				
14/04/2009	comprimidos	PFIZER, S.A.	ERONA ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	972737	No	2
			COMPLEJO				
			COAGULANTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	FEIBA 1000 UF	BAXTER, S.L.	ANTIINHIBIDOR	Documentación de Calidad	955260	No	2
			COMPLEJO				
			COAGULANTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	FEIBA 500 UF	BAXTER, S.L.	ANTIINHIBIDOR	Documentación de Calidad	955278	No	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	100 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610360	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	100 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	840017	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	150 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610386	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	150 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	840132	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	150 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	840025	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	200 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610394	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	200 mg cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	840181	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	50 mg Cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610345	Si	2
	FLUCONAZOL CANTABRIA			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	50 mg Cápsulas	CANTABRIA PHARMA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	839852	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 100 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611343	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 100 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	845628	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 150 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611350	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 150 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	845792	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 150 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	845784	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 200 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	612713	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 200 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	845917	Si	2





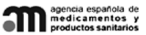
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL CUVE 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611335	Si	2
	FLUCONAZOL CUVE 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	844134	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 50	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	650583	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 50	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610972	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 100	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	650584	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 100	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610980	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 150	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	650585	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 150	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	650586	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 150	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	610998	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 200	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611004	Si	2
	FLUCONAZOL NORMON 200	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg cápsulas duras	S.A.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	650587	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912162	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918797	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918888	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918912	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	919126	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	919142	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611392	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912212	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	913673	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	914226	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847038	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	916981	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	917294	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918789	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	917187	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	899161	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	904144	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908384	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908442	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908855	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912006	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611400	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	896704	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847434	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897587	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897645	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897876	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897900	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	898007	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	899120	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847301	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	892265	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895557	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895599	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895607	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895714	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895797	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611418	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	892372	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	894618	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895128	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847616	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895136	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895482	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895516	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895540	Si	2
	IBUPROFENO (LISINA)						
	SESDERMA 600 mg polvo		IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	para solución oral	SESDERMA, S.L.	LISINATO	de fabricante	659638	No	2
	IBUPROFENO (LISINA)						
	SESDERMA 600 mg polvo		IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	para solución oral	SESDERMA, S.L.	LISINATO	de fabricante	659639	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	JUNIFEN 200 mg comprimidos	RECKITT BENCKISER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	bucodispersables sabor limón	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	784397	No	2
	JUNIFEN 200 mg comprimidos	RECKITT BENCKISER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	bucodispersables sabor limón	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	802132	No	2
	JUNIFEN 200 mg comprimidos	RECKITT BENCKISER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	bucodispersables sabor limón	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	802140	No	2
	JUNIFEN 200 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	bucodispersables, sabor menta	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	802629	No	2
	JUNIFEN 200 mg comprimidos	RECKITT BENCKISER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	bucodispersables, sabor menta	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	802827	No	2
14/04/2009	JUNIFEN 200 mg comprimidos bucodispersables, sabor menta	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	802892	No	2
14/04/2007	bucodispersables, subor menta	RECKITT BENCKISER	IDCT ROTERO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	002072	110	
14/04/2009	JUNIFEN 60 mg supositorios	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	658587	No	2
	JUNIFEN SUPOSITORIOS 125			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	MG	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	650353	No	2
14/04/2009	JUNIFEN suspensión oral	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	855411	No	2
		RECKITT BENCKISER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	JUNIFEN suspensión oral	HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	Documentación de Seguridad Clínica	855429	No	2
	KALPRESS 160 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	715540	No	2
	KALPRESS 320 mg			_			
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	660338	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KALPRESS 80 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	715573	No	2
	KALPRESS CARDIO 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/04/2009	pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	652844	No	2
	MIRTAZAPINA FLAS CINFA						
	15 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	bucodispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	661056	Si	2
	MIRTAZAPINA FLAS CINFA						
	30 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	bucodispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	661054	Si	2
	MIRTAZAPINA FLAS CINFA						
	45 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	bucodispersables	LABORATORIOS CINFA, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	661055	Si	2
	OMEPRAZOL ACYGEN 20			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	mg cápsulas	ACYGEN, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	660535	Si	2
	OMEPRAZOL ACYGEN 20			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	mg cápsulas	ACYGEN, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	660536	Si	2
	OMEPRAZOL ACYGEN 20			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	mg cápsulas	ACYGEN, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	776120	Si	2
	OMEPRAZOL ACYGEN 20			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/04/2009	mg cápsulas	ACYGEN, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	780254	Si	2
	ORGAMETRIL 5 mg						
14/04/2009	comprimidos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	LINESTRENOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999926	No	2
	PENTASA 1g granulado de						
14/04/2009	liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656601	No	2
	PENTASA 1g granulado de			•			
14/04/2009	liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656600	No	2
	PENTASA 2 g granulado de			•			
14/04/2009	liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660106	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PENTASA 2 g granulado de						
14/04/2009	liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660107	No	2
	PRIMOVIST 0,25 mmol/ml	QUIMICA FARMACEUTICA	GADOXETATO				
14/04/2009	solución inyectable en vial	BAYER, S.L.	DISODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650914	No	2
	PRIMOVIST 0,25 mmol/ml,						
	solución inyectable en jeringa	QUIMICA FARMACEUTICA	GADOXETATO				
14/04/2009	precargada	BAYER, S.L.	DISODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650913	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614677	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896670	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896399	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896688	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CALCIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614677	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CALCIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896670	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	CALCIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896399	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CALCIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896688	No	2





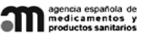
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para		POTASIO				
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614677	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para		POTASIO				
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896670	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para		POTASIO				
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896399	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para		POTASIO				
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896688	No	2
	APIROSERUM RINGER-			_			
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614677	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896670	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896399	No	2
	APIROSERUM RINGER-						
	LACTATO Solución para						
15/04/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	896688	No	2
	FINASTERIDA MYLAN 5 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	pelicula	S.L.	FINASTERIDA	de fabricante	653066	Si	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	FORVEY 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	835124	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	FORVEY 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	836155	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	FORVEY 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	835124	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	FORVEY 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	836155	No	2
	GABAPENTINA QUALIGEN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	100 mg cápsulas duras	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661814	Si	2
	GABAPENTINA QUALIGEN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	300 mg cápsulas duras	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661815	Si	2
	GABAPENTINA QUALIGEN			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	400 mg cápsulas duras	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661817	Si	2
	MERIESTRA 1 mg	,					
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	ESTRADIOL				
15/04/2009	película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694539	No	2
	MERIESTRA 2 mg			•			
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	ESTRADIOL				
15/04/2009	película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694521	No	2
	MERIGEST 2 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		*			
15/04/2009	recubiertos con película	S.A.	NORETISTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665851	No	2
	MERIGEST 2 mg comprimidos		ESTRADIOL	•			
15/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665851	No	2
	MERIGEST SEQUI 1 mg			*			
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
15/04/2009	película	S.A.	NORETISTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665877	No	2
·	MERIGEST SEQUI 1 mg			I.			
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	ESTRADIOL				
15/04/2009	película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665877	No	2





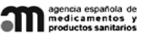
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	MERIGEST SEQUI 1 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
15/04/2009	película	S.A.	NORETISTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665877	No	2
	MERIGEST SEQUI 2 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
15/04/2009	película	S.A.	NORETISTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665869	No	2
	MERIGEST SEQUI 2 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	ESTRADIOL				
15/04/2009	película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665869	No	2
	MERIGEST SEQUI 2 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
15/04/2009	película	S.A.	NORETISTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665869	No	2
	MERIGEST SEQUI 2 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	ESTRADIOL				
15/04/2009	película	S.A.	VALERATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	665869	No	2
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 15						
	mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	bucodispersables	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	de fabricante	660221	Si	2
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 15						
	mg comprimidos						
15/04/2009	bucodispersables	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660221	Si	2
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 30						
	mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	bucodispersables	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	de fabricante	660220	Si	2
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 30						
	mg comprimidos						
15/04/2009	bucodispersables	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660220	Si	2
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 45						
	mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
15/04/2009	bucodispersasbles	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	de fabricante	660222	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	MIRTAZAPINA ACTAVIS 45						
	mg comprimidos						
15/04/2009	bucodispersasbles	ACTAVIS GROUP PTC EHF	MIRTAZAPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660222	Si	2
	OLIGOSTANDARD						
	Concentrado para solución para		CROMO CLORURO				
15/04/2009	perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	810390	No	2
	OLIGOSTANDARD						
	Concentrado para solución para						
15/04/2009	perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	ZINC CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	810390	No	2
	OLIGOSTANDARD						
	Concentrado para solución para		COBRE SULFATO				
15/04/2009	perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	PENTAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	810390	No	2
	OLIGOSTANDARD		MANGANESO				
	Concentrado para solución para		SULFATO				
15/04/2009	perfusión intravenosa	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MONOHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	810390	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	PERLIC 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	834820	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	PERLIC 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	835009	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	PERLIC 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	834820	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL	FROVATRIPTAN				
	PERLIC 2,5 mg comprimidos	OPERATIONS LUXEMBOURG,	SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/04/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	835009	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A	. LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609479	No	2





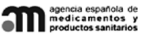
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609206	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609339	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693069	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693044	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693051	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609479	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609206	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609339	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693069	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693044	No	2





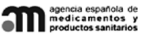
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693051	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO			-			
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609479	No	2
	SOLUCION DE LACTATO			-			
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609206	No	2
	SOLUCION DE LACTATO			-			
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609339	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO			-			
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693069	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO			-			
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693044	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693051	No	2
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609479	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609206	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609339	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION DE LACTATO						
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693069	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO			•			
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693044	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO			•			
	RINGER FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693051	No	2
	SOLUCION DE LACTATO		MAGNESIO	•			
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609479	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO		MAGNESIO	•			
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609206	No	2
	SOLUCIÓN DE LACTATO		MAGNESIO	•			
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	609339	No	2
	SOLUCION DE LACTATO		MAGNESIO	_			
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693069	No	2
	SOLUCION DE LACTATO		MAGNESIO				
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693044	No	2
	SOLUCION DE LACTATO		MAGNESIO				
	RINGER FRESENIUS KABI		CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	693051	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KAB	I					
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637843	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637850	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980649	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980607	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637843	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637850	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980649	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		CALCIO CLORURO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980607	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637843	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637850	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980649	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI		POTASIO				
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980607	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637843	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637850	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980649	No	2
	SOLUCIÓN RINGER						
	LACTADA FRESENIUS KABI						
15/04/2009	Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980607	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652874	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600389	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652874	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600389	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652874	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CADUET 5 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600389	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652874	No	2
	CADUET 5 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
16/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600389	No	2
	HIPOARTEL 5 mg		ENALAPRIL				
16/04/2009	comprimidos	FAES FARMA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	797233	No	2
	HIPOARTEL 5 mg		ENALAPRIL				
16/04/2009	comprimidos	FAES FARMA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653156	No	2
	HIPOARTEL 5 mg		ENALAPRIL				
16/04/2009	comprimidos	FAES FARMA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649376	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL					
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL				
16/04/2009	LOBIVON 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	673467	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL					
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL				
16/04/2009	NEBILET 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	928697	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL					
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL				
16/04/2009	NEBILOX 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	926535	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL					
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL				
16/04/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	673475	No	2
	CADUET 10 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
17/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652877	No	2





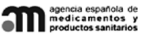
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CADUET 10 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO				
17/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600390	No	2
	CADUET 10 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
17/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652877	No	2
	CADUET 10 mg/10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con		CALCICA				
17/04/2009	pelicula	PFIZER, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600390	No	2
	FINASTERIDA BENEL 5 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	pelicula	FARMALIDER, S.A.	FINASTERIDA	de fabricante	656054	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 300	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	660999	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 300	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661000	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 300	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	602974	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 400	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661004	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 400	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661005	Si	2
	GABAPENTINA ACOST 400	ACOST COMERCIAL GENERIC-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/04/2009	mg cápsulas duras	PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	602977	Si	2
	TERAZOSINA TEVA 5 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	TERAZOSINA				
17/04/2009	comprimidos	S.L.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660745	Si	2
	TERAZOSINA TEVA 5 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	TERAZOSINA	_			
17/04/2009	comprimidos	S.L.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660747	Si	2
	Transtec 35 microgramos/h						
17/04/2009	parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	891168	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Transtec 35 microgramos/h						
17/04/2009	parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	891218	No	2
	ALERGOFTAL solución		NAFAZOLINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	ofatálmica	M4 PHARMA S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	733428	No	2
	ALERGOFTAL solución		ANTAZOLINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	ofatálmica	M4 PHARMA S.L.	FOSFATO	de fabricante	733428	No	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO SANDOZ 1						
	g/200 mg polvo para solución		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	707497	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO SANDOZ 1						
	g/200 mg polvo para solución		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	600144	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO SANDOZ 1						
	g/200 mg polvo para solución		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	707497	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO SANDOZ 1						
	g/200 mg polvo para solución		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	600144	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	2g/200mg polvo para solución		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	707653	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO	, , , ,					
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	2g/200mg polvo para solución		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SODICA	Documentación de Calidad	600143	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	2g/200mg polvo para solución		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	707653	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	2g/200mg polvo para solución		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	600143	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	500 mg/50 mg polvo para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA	Documentación de Calidad	748509	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	500 mg/50 mg polvo para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	AMOXICILINA	Documentación de Calidad	616938	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	500 mg/50 mg polvo para		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ACIDO	Documentación de Calidad	748509	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO SANDOZ						
	500 mg/50 mg polvo para		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ACIDO	Documentación de Calidad	616938	Si	2
	,	LABORATORIO REIG JOFRE,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	COHORTAN RECTAL pomada	a S.A.	HIDROCORTISONA		991307	No	2
		LABORATORIO REIG JOFRE,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	COHORTAN RECTAL pomada		TIROTRICINA	de fabricante	991307	No	2
			DIFENILMETOXI-8-				
		LABORATORIO REIG JOFRE,	ISOPROPILNORTRO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	COHORTAN RECTAL pomada	a S.A.	PANOMESILATO	de fabricante	991307	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml	MERCK SHARP AND DOHME	TIMOLOL				
20/04/2009	colirio en solución	DE ESPAÑA, S.A.	MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	840702	No	2
	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml	MERCK SHARP AND DOHME	DORZOLAMIDA				
20/04/2009	colirio en solución	DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	840702	No	2
	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml	MERCK SHARP AND DOHME	TIMOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	colirio en solución	DE ESPAÑA, S.A.	MALEATO	Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
	COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml	MERCK SHARP AND DOHME	DORZOLAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	colirio en solución	DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	840702	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	DACROLUX solución	M4 PHARMA S.L.	DEXTRAN 70	de fabricante	995738	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	DACROLUX solución	M4 PHARMA S.L.	DEXTRAN 70	de fabricante	650572	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	DACROLUX solución	M4 PHARMA S.L.	HIPROMELOSA	de fabricante	995738	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	DACROLUX solución	M4 PHARMA S.L.	HIPROMELOSA	de fabricante	650572	No	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912162	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918797	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918888	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918912	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	, , ,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	919126	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100	, , , , , , ,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	919142	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100		3 2 2 2 2 2 2 2 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	, , , ,		_
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611392	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912212	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	913673	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	914226	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847038	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	916981	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	917294	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	918789	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	917187	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	899161	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	904144	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908384	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908442	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	908855	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	912006	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611400	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	896704	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847434	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897587	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897645	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897876	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	897900	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	898007	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	899120	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 150			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847301	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	892265	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895557	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895599	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895607	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895714	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895797	Si	2





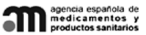
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	611418	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	892372	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	894618	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895128	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	847616	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895136	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895482	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895516	Si	2
	FLUCONAZOL STADA 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	mg capsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	FLUCONAZOL	Documentación de Calidad	895540	Si	2
	OLANZAPINA DUBILAC 10						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	658901	Si	2
	OLANZAPINA DUBILAC 10						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	658902	Si	2
	OLANZAPINA DUBILAC 2,5						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	658897	Si	2
	OLÂNZAPINA DUBILAC 5						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	658899	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	OLANZAPINA DUBILAC 7,5						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/04/2009	con película	LABORATORIOS LESVI, S.L.	OLANZAPINA	de fabricante	658900	Si	2
	PAROXETINA QUALIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661180	Si	2
	PAROXETINA QUALIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661182	Si	2
	PAROXETINA QUALIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661183	Si	2
	PAROXETINA QUALIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	603005	Si	2
	PAROXETINA QUALIGEN 30						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661184	No	2
	PAROXETINA QUALIGEN 30						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	con pelicula	QUALIGEN, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661185	No	2
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y		BENCIDAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	gargarismos	FARMA-LEPORI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	879296	No	2
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y		BENCIDAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	gargarismos	FARMA-LEPORI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	875989	No	2
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y		BENCIDAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2009	gargarismos	FARMA-LEPORI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	997999	No	2





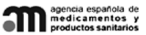
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y	ANGELINI FARMACEUTICA,	BENCIDAMINA				
20/04/2009	gargarismos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	875989	No	2
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y	ANGELINI FARMACEUTICA,	BENCIDAMINA				
20/04/2009	gargarismos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	879296	No	2
	TANTUM VERDE 1,5 mg/ml						
	solución para enjuage bucal y	ANGELINI FARMACEUTICA,	BENCIDAMINA				
20/04/2009	gargarismos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662837	No	2
			BETAXOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	BETOPTIC SUSPENSIÓN	ALCON CUSI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	680470	No	2
			BETAXOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	BETOPTIC SUSPENSIÓN	ALCON CUSI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	680470	No	2
	CAPENON 20 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	661483	No	2
	CAPENON 20 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	603047	No	2
	CAPENON 20 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	661483	No	2
	CAPENON 20 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	603047	No	2
	CAPENON 40 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	661491	No	2
	CAPENON 40 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	603055	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CAPENON 40 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	661491	No	2
	CAPENON 40 mg/10 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	603055	No	2
	CAPENON 40 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	661490	No	2
	CAPENON 40 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		OLMESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	MEDOXOMILO	de fabricante	603054	No	2
	CAPENON 40 mg/5 mg	,					
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	661490	No	2
	CAPENON 40 mg/5 mg						
	comprimidos recubiertos con		AMLODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	película	PFIZER, S.A.	BESILATO	de fabricante	603054	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	CENTILUX solucion	M4 PHARMA S.L.	METILTIONINIO	de fabricante	733477	No	2
			NAFAZOLINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	CENTILUX solucion	M4 PHARMA S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	733477	No	2
			TRAMADOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	CEPARIDIN 50 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	714865	No	2
		, , , , , , ,	TRAMADOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	CEPARIDIN 50 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	715292	No	2
			TRAMADOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio		1.2	_
21/04/2009	CEPARIDIN 50 mg cápsulas	ARAFARMA GROUP, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	606400	No	2
	<i>2 p</i>	, , , , , , ,	CAPSICUM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	KATRUM crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	OLEORRESINA	de fabricante	681478	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			CAPSICUM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	KATRUM crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	OLEORRESINA	de fabricante	681460	No	2
	LAMOTRIGINA DAVUR 100			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	658810	Si	2
	LAMOTRIGINA DAVUR 200			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	658811	Si	2
	LAMOTRIGINA DAVUR 25			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	658808	Si	2
	LAMOTRIGINA DAVUR 50			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	658809	Si	2
21/04/2009	LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con pelicula	s LACER, S.A	HIDROCLOROTIAZ DA	I MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690370	No	2
21/04/2009	LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con pelicula	s LACER, S.A	QUINAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690370	No	2
21/04/2007	MUNTEL 5 mg comprimidos	Litelit, 5.71	LEVOCETIRIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	070370	110	2
21/04/2009	con cubierta pelicular	LACER, S.A		Documentación de Calidad	971663	No	2
21/01/2009	con capiera penedia	MERCK SHARP AND DOHME	DIIIDROCLORCRO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	271003	110	2
21/04/2009	TAMIN 20 mg comprimidos	DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Documentación de Calidad	871129	No	2
		MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	TAMIN 20 mg comprimidos	DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Documentación de Calidad	648261	No	2
		MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	TAMIN 40 mg comprimidos	DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Documentación de Calidad	648311	No	2
		MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/04/2009	TAMIN 40 mg comprimidos	DE ESPAÑA, S.A.	FAMOTIDINA	Documentación de Calidad	871582	No	2
	VITAMINA D3 KERN		COLECALCIFEROL-	- Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/04/2009	PHARMA solución oleosa	KERN PHARMA, S.L.	COLESTEROL	de fabricante	725994	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	<b>BREMON Suspension 125</b>	S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	643601	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	<b>BREMON Suspension 125</b>	S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	670711	No	2
	GINE-ZALAIN comprimido		SERTACONAZOL				
22/04/2009	vaginal	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659664	No	2
			SERTACONAZOL				
22/04/2009	GINE-ZALAIN crema vaginal	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660191	No	2
	KALPRESS 320 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	660338	No	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 100 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654292	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 200 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654295	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654287	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654288	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654289	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 5 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	653837	Si	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654290	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	654291	Si	2
	LIDALTRIN 20 mg						
	comprimidos recubiertos con		QUINAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	pelicula	LACER, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	883439	No	2
	LIDALTRIN 40 mg						
	comprimidos recubiertos con		QUINAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	pelicula	LACER, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	668814	No	2
	LIDALTRIN 5 mg						
	comprimidos recubiertos con		QUINAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	pelicula	LACER, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	883330	No	2
	LIDALTRIN DIU, comprimidos	s	HIDROCLOROTIAZ	I MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/04/2009	recubiertos con pelicula	LACER, S.A	DA	Documentación de Calidad	690370	No	2
22 /0 4 /2000	LIDALTRIN DIU, comprimidos		QUINAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	600270	<b>N</b> T	2
22/04/2009	recubiertos con pelicula	LACER, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	690370	No	2
22 /2 / /2 0 0 0	MITEN 320 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,	***** G + D TT + 3 *	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	550511		
22/04/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	659544	No	2
22/04/2000	ZALADI	DODEDE G	SERTACONAZOL		011700	2.7	2
22/04/2009	ZALAIN crema	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	811729	No	2
22/04/2000	744 404	DODEDE G	SERTACONAZOL		651545	2.7	2
22/04/2009	ZALAIN crema	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	651547	No	2
22/04/2009	ZALAIN gel	ROBERT, S.A.	SERTACONAZOL NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	743328	No	2
			SERTACONAZOL				
22/04/2009	ZALAIN polvo	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	743336	No	2
			SERTACONAZOL				
22/04/2009	ZALAIN solucion	ROBERT, S.A.	NITRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	743310	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ÁCIDO ALENDRÓNICO						
	SEMANAL PENSA 70 mg		ALENDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ACIDO	Documentación de Calidad	659750	Si	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624676	No	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	959510	No	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	853218	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624536	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	853077	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			_			
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	852665	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos						
23/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848945	No	2
	CEFUROXIMA RANBAXY	LABORATORIOS RANBAXY,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	500 mg comprimidos	S.L.	CEFUROXIMA	Documentación de Calidad	600799	Si	2
	CEFUROXIMA RANBAXY	LABORATORIOS RANBAXY,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	500 mg comprimidos	S.L.	CEFUROXIMA	Documentación de Calidad	658086	Si	2
	CLOPIXOL 10 mg		ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682997	No	2
	CLOPIXOL 10 mg		ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682989	No	2
	CLOPIXOL 25 mg		ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	comprimidos	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682971	No	2
	CLOPIXOL ACUFASE 50		ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	mg/ml	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682955	No	2
	CLOPIXOL ACUFASE 50		ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	mg/ml	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682948	No	2





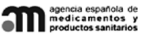
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	CLOPIXOL DEPOT 200 mg/ml	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	DECANOATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	682963	No	2
			ZUCLOPENTIXOL				
23/04/2009	CLOPIXOL GOTAS 20 mg/ml	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683003	No	2
			CLINDAMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	DALACIN CREMA VAGINAL	PFIZER, S.A.	FOSFATO	Documentación de Calidad	719658	No	2
			CLINDAMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	DALACIN TOPICO	PFIZER, S.A.	FOSFATO	Documentación de Calidad	765719	No	2
23/04/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650006	No	2
23/04/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650007	No	2
23/04/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617316	No	2
22/04/2000	DEPAKINE 500 mg	CANOCI AVENTIC CA	VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650004	NI.	2
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	650004	No	2
	DEPAKINE 500 mg		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	650005	No	2
	DEPAKINE 500 mg		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	617480	No	2
	DEPAKINE CRONO 300 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.		Documentación de Seguridad Clínica	671131	No	2
	DEPAKINE CRONO 300 mg		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	671131	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	DEPAKINE CRONO 500 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	671149	No	2
	DEPAKINE CRONO 500 mg		VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	671149	No	2
			VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	DEPAKINE inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	691840	No	2
			VALPROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	DEPAKINE solucion	SANOFI AVENTIS, S.A.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	650008	No	2
	FARINDOL 5 mg / 5 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	comprimidos para chupar	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	BENZOCAINA	de fabricante	661638	No	2
	FARINDOL 5 mg / 5 mg		CLORHEXIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	comprimidos para chupar	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLORURO	de fabricante	661638	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	LACRYVISC	ALCON CUSI, S.A.	CARBOMERO	Documentación de Calidad	681452	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624858	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	804948	No	2
23/04/2007	comprimidos gastrorresistentes	THEM ELETICATION, S.A.	ESOMET RAZOE	OTRAS WODII TERRETOTIES TIPO II	004740	140	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935353	No	2
	NEXIUM 40mg polvo para						
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA					
23/04/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	941971	No	2
	NEXIUM 40mg polvo para			•			
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA					
23/04/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	640649	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624841	No	2
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935262	No	2
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935270	No	2
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA					
23/04/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935338	No	2
	OCTANATE 100 UI/ml polvo y	7	EACTOR WILL	MODIFICA CYCNEG TO M. C. C.			
22/04/2000	disolvente para solución	OCTA DILA DAMA GA	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	651576	N	2
23/04/2009	inyectable OCTANATE 100 UI/ml polvo y	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651576	No	2
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651576	No	2
23/04/2009	OCTANATE 100 UI/ml polvo y		HUMANO	Documentación de Candad	031370	NO	2
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651576	No	2
23/04/2007	OCTANATE 50 UI/ml polvo y	OCTAITIANNA, S.A.	HOWANO	Documentación de Candad	031370	140	2
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651577	No	2
25.01,2009	OCTANATE 50 UI/ml polvo y		1201111110	2 octamental de Calidad	001077	110	
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651578	No	2
	OCTANATE 50 UI/ml polvo y	,					
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651577	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	OCTANATE 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651578	No	2
	OCTANATE 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651577	No	2
	OCTANATE 50 UI/ml polvo y						
	disolvente para solución		FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/04/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANO	Documentación de Calidad	651578	No	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	COMBIX 150 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	liberación prolongada	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	660627	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	COMBIX 150 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	liberación prolongada	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	602798	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	COMBIX 75 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	liberación prolongada	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	660628	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	COMBIX 75 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/04/2009	liberación prolongada	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	602796	Si	2
	ARICEPT 10 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Documentación de Calidad	664060	No	2
	ARICEPT 10 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Documentación de Calidad	600254	No	2
	ARICEPT 5 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Documentación de Calidad	664078	No	2
	ARICEPT 5 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	recubiertos	PFIZER, S.A.	DONEPEZILO	Documentación de Calidad	600247	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	605642	Si	2
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	661777	Si	2
24/04/2009	To mg comprimiteds	Millor III III III ESI III VI, S.II.	TILIVIII CIVII II CIVII	Bocumentation de Candad	001777	51	2
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	653276	Si	2
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	661793	Si	2
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	653275	Si	2
24/04/2009	5 mg comprimidos	Millor III III III ESI III VI, S.II.	TILIVIII CIVII IIC II C	Bocumentation de Candad	033213	51	2
	BISOPROLOL RATIOPHARM		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	605741	Si	2
	CISPLATINO FERRER						
	FARMA 1 mg/ml concentrado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	para solución para perfusión	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	822221	No	2
	CISPLATINO FERRER						
24/24/2000	FARMA 1 mg/ml concentrado		CYGDY AFFINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	<57.40.10		
24/04/2009	para solución para perfusión	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	654310	No	2
24/04/2000	CISPLATINO FERRER	EEDDED EADMA CA	CICDI ATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	<b>CO5100</b>	G:	2
24/04/2009	FARMA 10 mg CISPLATINO FERRER	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	605188	Si	2
24/04/2009	FARMA 10 mg	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	657932	Si	2
24/04/2003	CISPLATINO FERRER	I LINEX FARMA, S.A.	CISI LATINO	Documentation de muicaciones	031932	51	
	FARMA 25 mg concentrado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	para solucion para perfusion	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	605196	Si	2



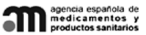
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CISPLATINO FERRER						
	FARMA 25 mg concentrado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	para solucion para perfusion	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	657924	Si	2
	CISPLATINO FERRER						
	FARMA 50 mg concentrado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	para solución para perfusión	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	657916	Si	2
	CISPLATINO FERRER						
	FARMA 50 mg concentrado			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	para solución para perfusión	FERRER FARMA, S.A.	CISPLATINO	Documentación de Indicaciones	605204	Si	2
	CONTROLVAS 20 mg		ENALAPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	de fabricante	862326	No	2
	CONTROLVAS 20 mg		ENALAPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	de fabricante	644856	No	2
	CONTROLVAS 20 mg		ENALAPRIL				
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	862326	No	2
	CONTROLVAS 20 mg		ENALAPRIL				
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	644856	No	2
	CONTROLVAS 5 mg		ENALAPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	de fabricante	862268	No	2
	CONTROLVAS 5 mg		ENALAPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	de fabricante	862284	No	2
	CONTROLVAS 5 mg		ENALAPRIL				
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	862268	No	2
	CONTROLVAS 5 mg		ENALAPRIL				
24/04/2009	comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	862284	No	2
	EBASTINA DAVUR 10 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	pelicula	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	EBASTINA	Documentación de Calidad	654298	Si	2
	EBASTINA DAVUR 20 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	pelicula	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	EBASTINA	Documentación de Calidad	654299	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GLUCOSAMINA MABO 1500		GLUCOSAMINA				
24/04/2009	MG Polvo para solución oral	MABO FARMA, S.A	SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659389	Si	2
	GLUCOSAMINA MABO 1500		GLUCOSAMINA				
24/04/2009	MG Polvo para solución oral	MABO FARMA, S.A	SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659390	Si	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	de fabricante	891572	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	de fabricante	891580	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	de fabricante	888107	No	2
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	891572	No	2
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	891580	No	2
24/04/2009	INDURGAN 20 mg cápsulas	AMDIPHARM LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	888107	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	787812	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	788000	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 10%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	787739	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	788265	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	788042	No	2
			ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	SOYACAL 20%	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	PURIFICADO	Documentación de Calidad	788356	No	2
	TAMSULOSINA ALTER 0,4						
	mg cápsulas duras de liberación		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	modificada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	659064	Si	2
	VETEVEL 0,4 mg cápsulas		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	duras de liberación prolongada	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	659033	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			INMUNOGLOBUL	IN MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	Documentación de Calidad	652724	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	Documentación de Calidad	652725	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	Documentación de Calidad	658949	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	Documentación de Calidad	658947	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	Documentación de Calidad	658950	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652724	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652725	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658949	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658947	No	2
			INMUNOGLOBUL	IN			
24/04/2009	VIVAGLOBIN	CSL BEHRING, GMBH	A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658950	No	2
	AMOXICILINA / ACIDO			_			
	CLAVULÁNICO GENERICOS	$\mathbf{S}$					
	JUVENTUS 875/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650949	Si	2
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULÁNICO GENERICOS	$\mathbf{S}$					
	JUVENTUS 875/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650948	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 875/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650949	Si	2
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 875/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650948	Si	2
	AMOXICILINA						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 500/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	787556	Si	2
	AMOXICILINA						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 500/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	787549	Si	2
	AMOXICILINA						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 500/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	POTASIO	de fabricante	787556	Si	2
	AMOXICILINA						
	CLAVULÁNICO GENERICOS						
	JUVENTUS 500/125 mg	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LIMITED	POTASIO	de fabricante	787549	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650570	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650571	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	600068	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650570	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO	,					
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650571	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO	,					
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	600068	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO	,					
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650570	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	_				
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650571	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	600068	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	ACIDO	Documentación de Calidad	650570	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	ACIDO	Documentación de Calidad	650571	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO STADA						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	ACIDO	Documentación de Calidad	600068	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650574	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650575	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO	,					
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	600069	Si	2





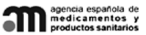
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650574	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650575	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	600069	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
1	CLAVULÁNICO STADA						
1	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650574	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
1	CLAVULÁNICO STADA						
1	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	650575	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	600069	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650574	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	650575	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO STADA						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	suspension oral	LABORATORIO STADA, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	600069	Si	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	CAFEINA	de fabricante	724013	No	2
			ERGOTAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/04/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TARTRATO	de fabricante	724013	No	2
27/04/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	CAFEINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	724013	No	2
			ERGOTAMINA				
27/04/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	724013	No	2
	CITALOPRAM CINFA 20 mg		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	654395	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 20 mg		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	654396	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 20 mg		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	654397	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 20 mg		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	600597	Si	2
		ALLERGAN		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	COMBIGAN colirio en solución	PHARMACEUTICALS IRELAND	BRIMONIDINA	Documentación de Calidad	653511	No	2
		ALLERGAN	TIMOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	COMBIGAN colirio en solución	PHARMACEUTICALS IRELAND		Documentación de Calidad	653511	No	2
			DILTIAZEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	CRONODINE 120	ALACAN S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	678904	No	2





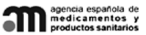
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			DILTIAZEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	CRONODINE 120	ALACAN S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	785824	No	2
			DILTIAZEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	CRONODINE 240	ALACAN S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	678888	No	2
	EBASTINA CINFA 10 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	EBASTINA	Documentación de Calidad	654126	Si	2
	EBASTINA CINFA 20 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	EBASTINA	Documentación de Calidad	654127	Si	2
			HIDROCLOROTIAZ	I MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A	.DA	Documentación de Calidad	804328	No	2
	FLUINOL 50 µg spray nasal	LABORATORIOS ALMIRALL,	FLUTICASONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	acuoso	S.A.	PROPIONATO	Documentación de Seguridad Clínica	688861	No	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657718	No	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml	,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657726	No	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml	,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	638981	No	2
	FRAXIPARINA 0,4 ml	,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657734	No	2
	FRAXIPARINA 0,4 ml	,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657742	No	2
	FRAXIPARINA 0,4 ml	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	641092	No	2
	FRAXIPARINA 0,6 ml	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657759	No	2
	FRAXIPARINA 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657791	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FRAXIPARINA 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	641100	No	2
	FRAXIPARINA 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657940	No	2
	FRAXIPARINA 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	657809	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	660050	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	660035	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	659987	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	660019	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 1 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	660076	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 1 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Seguridad Clínica	660092	No	2
	IOPIMAX 5 mg/ml colirio en		APRACLONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	solución	ALCON CUSI, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	687335	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	887976	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA crema	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	887984	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	755462	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA emulsión	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	757419	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	887992	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA pomada	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	888016	No	2
	LEXXEMA solución para uso		METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	946335	No	2
	LEXXEMA solución para uso		METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	cutáneo	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	959668	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	888024	No	2
			METILPREDNISOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	LEXXEMA ungüento	ITALFARMACO, S.A.	ONA ACEPONATO	Documentación de Calidad	888032	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
			MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	GRUPO C	Documentación de Calidad	650790	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
			MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	GRUPO C	Documentación de Calidad	650791	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
			MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	GRUPO C	Documentación de Calidad	650792	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Documentación de Calidad	650790	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Documentación de Calidad	650791	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	Documentación de Calidad	650792	No	2
	SOLUBALM 0,5 mg/g + 100		FLUOROMETOLON	Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
27/04/2009	mg/g crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	A	titular son la misma entidad	737163	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUBALM 0,5 mg/g + 100		FLUOROMETOLON	Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
27/04/2009	mg/g crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	A	titular son la misma entidad	863027	No	2
	SOLUBALM 0,5 mg/g + 100			Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
27/04/2009	mg/g crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	UREA	titular son la misma entidad	737163	No	2
	SOLUBALM 0,5 mg/g + 100			Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
27/04/2009	mg/g crema	ARAFARMA GROUP, S.A.	UREA	titular son la misma entidad	863027	No	2
	TAMSULOSINA						
	RATIOPHARM 0,4 mg		TANGLE OGDA	MODERNO A GROVENO THE AMERICAN			
	cápsulas duras de liberación		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
27/04/2009	modificada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	652661	Si	2
		ESPECIALIDADES					
		FARMACEUTICAS CENTRUM,	DILTIAZEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/04/2009	TRUMSAL 180	S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	678896	No	2
	ACIDO ALENDRONICO		ALENDRONATO				
	SEMANAL RATIOPHARM 70		SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652061	Si	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	658195	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	603258	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	658195	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	603258	No	2
	ADALAT OROS 30						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	643361	No	2
	ADALAT OROS 30						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	750992	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ADALAT OROS 30						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	643361	No	2
	ADALAT OROS 30						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	750992	No	2
	ADALAT OROS 60,						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	750802	No	2
	ADALAT OROS 60,						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	643353	No	2
	ADALAT OROS 60,						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	750802	No	2
	ADALAT OROS 60,						
	comprimidos de liberación	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	prolongada	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	643353	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT RETARD	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	658187	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT RETARD	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Preclínica	603340	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT RETARD	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	658187	No	2
		QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ADALAT RETARD	BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	603340	No	2
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS	$\mathbf{S}$					
	JUVENTUS 500/125 mg polvo	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650955	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	JUVENTUS 500/125 mg polvo	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650956	Si	2
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	<b>U</b> 1	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650955	Si	2
	AMOXICILINA / ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	<i>U</i> 1	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650956	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	0 1	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650950	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	01	GENERICOS JUVENTUS	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	TRIHIDRATO	de fabricante	650951	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS						
	<b>U</b> 1	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650950	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO GENERICOS		OL ANDREAST TO				
20/04/2003	JUVENTUS 875/125 mg polvo	GENERICOS JUVENTUS	CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	£50051	a.	
28/04/2009	para suspension oral	LIMITED	POTASIO	de fabricante	650951	Si	2
20/04/2005			DIGDEDID ON A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	- F22 - C		
28/04/2009	ATORNIL 1 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652360	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 1 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652361	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 1 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600342	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 3 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652364	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 3 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652365	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 3 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600343	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 6 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652358	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 6 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	652359	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	ATORNIL 6 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A	. RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600341	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	BREMON I.V.	S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	694562	No	2
	BUSCAPINA 20 mg solución	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	656753	No	2
	BUSCAPINA 20 mg solución	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	603993	No	2
	BUSCAPINA 10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos recubiertos	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	603985	No	2
	BUSCAPINA 10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos recubiertos	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	656750	No	2
	BUSCAPINA 10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	supositorios	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	723130	No	2
	BUSCAPINA 10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM	ESCOPOLAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	supositorios	ESPAÑA, S.A.	BUTILBROMURO	Documentación de Seguridad Clínica	604009	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CITALOPRAM CINFA 30 mg						
	comprimidos recubiertos con		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	654398	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 30 mg						
	comprimidos recubiertos con		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	600598	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 40 mg						
	comprimidos recubiertos con		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	654399	Si	2
	CITALOPRAM CINFA 40 mg						
	comprimidos recubiertos con		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	pelicula	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	600599	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	744409	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	744417	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	744425	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 20						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	605857	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 30						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	652163	Si	2
	CITALOPRAM EDIGEN 30						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	652166	Si	2





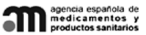
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CITALOPRAM EDIGEN 30						
	mg comprimidos recubiertos		CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	640060	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 20						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	742619	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 20						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	742775	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 20						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	742783	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 20						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	622472	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 30						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	652960	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 30						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	652961	Si	2
	CITALOPRAM RANBAXY 30						
	mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RANBAXY,	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	con película	S.L.	HIDROBROMURO	Documentación de Calidad	617134	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651242	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651243	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 1 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600203	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651244	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651245	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 3 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600204	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651246	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651247	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	DIAFORIN 6 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600206	No	2
			DIHIDROERGOTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	DIHYDERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	INA MESILATO	de fabricante	745257	No	2
			DIHIDROERGOTAN	1			
28/04/2009	DIHYDERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	INA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	745257	No	2
	GABAPENTINA BEXAL 300			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	660995	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 300			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	660996	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 300			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	602972	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 400			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	660997	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 400			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	660998	Si	2
	GABAPENTINA BEXAL 400			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	de fabricante	602973	Si	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2





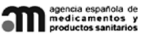
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	P		MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	P		MAGNESIO				_
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
2, 2 :: 2002	F	,	MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651417	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2





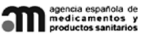
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2





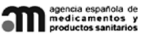
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651425	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
-	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2



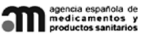


FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2



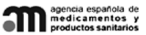
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2





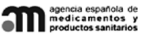
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2





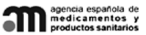
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	<b>HEXAHIDRATO</b>	Documentación de Calidad	651426	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	_		MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	F		MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2





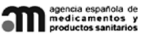
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651420	No	2





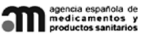
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
-	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2





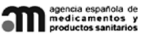
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651417	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CLORURO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2





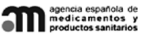
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2





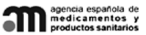
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
			MAGNESIO				
	Isofundin solución para		CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651113	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651105	No	2





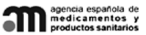
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651108	No	2
	Isofundin solución para		ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	651111	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651112	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651113	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651114	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651104	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651105	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651106	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651416	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651417	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651418	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651424	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651425	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651426	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651419	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651420	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651107	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651421	No	2
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651108	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Isofundin solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	Documentación de Calidad	651111	No	2
			MAPROTILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	LUDIOMIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	de fabricante	782391	No	2
			MAPROTILINA				
28/04/2009	LUDIOMIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	782391	No	2
			MAPROTILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	de fabricante	605980	No	2
			MAPROTILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	de fabricante	782409	No	2
			MAPROTILINA				
28/04/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	605980	No	2
			MAPROTILINA				
28/04/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	782409	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	MAPROTILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	991240	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	MAPROTILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	606079	No	2
			MAPROTILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	de fabricante	991240	No	2
			MAPROTILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	de fabricante	606079	No	2
			MAPROTILINA				
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	991240	No	2
			MAPROTILINA				
28/04/2009	LUDIOMIL 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	606079	No	2
			CALCITONINA				
	MIACALCIC 100 UI solución	NOVARTIS FARMACEUTICA,	SALMON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable y para perfusión	S.A.	SINTETICA	Documentación de Calidad	696708	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			CALCITONINA				
	MIACALCIC 100 UI solución	NOVARTIS FARMACEUTICA,	SALMON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable y para perfusión	S.A.	SINTETICA	Documentación de Calidad	696690	No	2
			CALCITONINA				
	MIACALCIC 100 UI solución	NOVARTIS FARMACEUTICA,	SALMON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable y para perfusión	S.A.	SINTETICA	Documentación de Calidad	696708	No	2
			CALCITONINA				
	MIACALCIC 100 UI solución	NOVARTIS FARMACEUTICA,	SALMON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	inyectable y para perfusión	S.A.	SINTETICA	Documentación de Calidad	696690	No	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	624742	Si	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	854356	Si	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	854166	Si	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	Cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	854109	Si	2
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	*	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	659736	Si	2
	The same states and the same states are same states and the same states are same states and the same states are same states ar				007.00	~-	_
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	*	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	659737	Si	2
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	602682	Si	2
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	*	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	659738	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes		OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	659739	Si	2
	OMEPRAZOL TEVA 20 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	602683	Si	2
	PAMIDRONATO DISODICO COMBINO PHARM 30 mg			MODIFICACIONES Tive II as Suida e de			
20/04/2000	polvo para solución para	COMPINO DILADIA GI	PAMIDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	652716	a.	
28/04/2009	perfusión PAMIDRONATO DISODICO	COMBINO PHARM, S.L.	DISODIO	Documentación de Calidad	653716	Si	2
	COMBINO PHARM 90 mg						
	polvo para solución para		PAMIDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	COMBINO PHARM, S.L.	DISODIO	Documentación de Calidad	653720	Si	2
	PAROXETINA COMBIX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	con pelicula	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	659669	Si	2
	PAROXETINA COMBIX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	con pelicula	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	659670	Si	2
	PAROXETINA COMBIX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	con pelicula	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	659671	Si	2
	PAROXETINA COMBIX 20						
	mg comprimidos recubiertos		PAROXETINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/04/2009	con pelicula	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	602673	Si	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
	-	CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	35.131	1.0	_
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	00.020	1.0	_
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834101	No	2
		CHIRON BEHRING GMBH AND	VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RABIPUR	CO. KG	ATENUADO	Documentación de Calidad	834523	No	2
	RIFATER COMPRIMIDOS			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	ISONIAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	638775	No	2
	RIFATER COMPRIMIDOS	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	ISONIAZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	988949	No	2
	RIFATER COMPRIMIDOS	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	7 2 2 7 1 7		_
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	PIRAZINAMIDA	Documentación de Seguridad Clínica	638775	No	2
	RIFATER COMPRIMIDOS			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	0000	1,0	_
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	PIRAZINAMIDA	Documentación de Seguridad Clínica	988949	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RIFATER COMPRIMIDOS			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	RIFAMPICINA	Documentación de Seguridad Clínica	638775	No	2
	RIFATER COMPRIMIDOS			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	RECUBIERTOS	MARION MERRELL, S.A.	RIFAMPICINA	Documentación de Seguridad Clínica	988949	No	2
	RISPERIDONA BEXAL 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651279	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651280	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 1			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	mg/ml solución oral	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	659099	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 1			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	mg/ml solución oral	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	659100	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651278	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651277	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651275	Si	2
	RISPERIDONA BEXAL 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651276	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651198	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651199	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600196	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651200	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651201	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RISPERIDONA TARBIS 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600198	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651203	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600199	Si	2
	RISPERIDONA TARBIS 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651202	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	URAPLEX	MADAUS, S.A.	TROSPIO CLORURO	Documentación de Calidad	679829	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	URAPLEX	MADAUS, S.A.	TROSPIO CLORURO	Documentación de Calidad	654244	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	895474	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894956	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894147	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893719	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893024	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893370	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	895474	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894956	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894147	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893719	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893024	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893370	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	-,-,-		_
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	895474	No	2



FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894956	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894147	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893719	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893024	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893370	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	895474	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894956	No	2
·	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894147	No	2





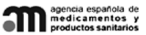
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893719	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893024	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893370	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	895474	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894956	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894147	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893719	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893024	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	893370	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893701	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	895474	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894956	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894923	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894915	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894147	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	894139	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893735	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893719	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893024	No	2
	VOLUVEN 6% solución para	FRESENIUS KABI	HIDROXIETILALMI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/04/2009	perfusión	DEUTSCHLAND GMBH	DON	Documentación de Calidad	893370	No	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 500/125 mg		AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	656848	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 500/125 mg		AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	656849	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 500/125 mg		CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	POTASIO	de fabricante	656848	Si	2
	AMÔXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 500/125 mg		CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	POTASIO	de fabricante	656849	Si	2
	AMOXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 875/125 mg		AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	651251	Si	2
	AMÔXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 875/125 mg		AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	651252	Si	2
	AMÔXICILINA/ACIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 875/125 mg		CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	POTASIO	de fabricante	651251	Si	2
	AMÔXICILINA/ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO KERN						
	PHARMA 875/125 mg		CLAVULANATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos recubiertos	KERN PHARMA, S.L.	POTASIO	de fabricante	651252	Si	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Calidad	624676	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	959510	No	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	853218	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	624536	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	853077	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	852665	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Calidad	848945	No	2
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 200 mg/5 ml						
	polvo para suspension oral en	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	frasco	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	601963	Si	2
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 200 mg/5 ml						
	polvo para suspension oral en	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	frasco	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	601997	Si	2
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 200 mg/5 ml						
	polvo para suspension oral en	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	frasco	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	727008	Si	2
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 200 mg/5 ml						
	polvo para suspension oral en	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	frasco	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	727552	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	pelicula	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	725721	Si	2
	AZITROMICINA						
	KORHISPANA 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	pelicula	KORHISPANA, S.A.	DIHIDRATO	de fabricante	601443	Si	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	BREMON I.V.	S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	694562	No	2
	DEPESERT 50 mg						
	comprimidos recubiertos con		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	película	MERCK GENERICOS, S.L	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	737346	No	2
	DEPESERT 50 mg						
	comprimidos recubiertos con		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	película	MERCK GENERICOS, S.L	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	606533	No	2
	DEPESERT comprimidos		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	737379	No	2
	DEPESERT comprimidos		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	606723	No	2
	IBUPROFENO GENERICOS						
	JUVENTUS 600 mg	GENERICOS JUVENTUS		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	comprimidos	LIMITED	IBUPROFENO	de fabricante	650131	Si	2
	-			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	694570	No	2
		,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	Documentación de Calidad	694588	No	2
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814285	No	2
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814442	No	2



FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814285	No	2
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814442	No	2
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814285	No	2
	NICOTINELL 2 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814442	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814459	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814699	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814459	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814699	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814459	No	2
	NICOTINELL 4 mg chicle	NOVARTIS CONSUMER		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	medicamentoso	HEALTH S.A.	NICOTINA	Documentación de Calidad	814699	No	2
	PACLITAXEL MYLAN 6						
	mg/ml concentrado para	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	solución para perfusión	S.L.	PACLITAXEL	de fabricante	659137	Si	2
	PACLITAXEL MYLAN 6						
	mg/ml concentrado para	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	solución para perfusión	S.L.	PACLITAXEL	de fabricante	659138	Si	2
	PACLITAXEL MYLAN 6						
	mg/ml concentrado para	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/04/2009	solución para perfusión	S.L.	PACLITAXEL	de fabricante	659139	Si	2
	SANODIN 20 mg/g Pomada		CARBENOXOLONA				
29/04/2009	bucal	NYCOMED PHARMA, S.A	SODICA	Calificación como EFP	681536	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SANODIN 20 mg/g Pomada						
29/04/2009	bucal	NYCOMED PHARMA, S.A	CARBENOXOLONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681536	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836486	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836866	No	2
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836486	No	2
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836866	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836486	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836866	No	2
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836486	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836866	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836486	No	2
l	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836866	No	2
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836486	No	2
l			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836866	No	2
	TYAVAX suspensión y						
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836486	No	2
	TYAVAX suspensión y		ANTERCENTO	MODERNICA GROUNDS TO MARKET IN A SECOND STATE OF THE SECOND STATE			
	solución inyectable en jeringa		ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	836866	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836486	No	2
			ANTIGENO				
			SALMONELLA				
	TYAVAX suspensión y		TYPHI				
	solución inyectable en jeringa		POLISACARIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/04/2009	precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	CAPSULAR VI	Documentación de Calidad	836866	No	2
	BENESTAN 2,5 mg						
	comprimidos recubiertos con		ALFUZOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	pelicula	SANOFI AVENTIS, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	719500	No	2
	BENESTAN 2,5 mg						
	comprimidos recubiertos con		ALFUZOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	pelicula	SANOFI AVENTIS, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	719492	No	2
	BENESTAN RETARD 5 mg						
	comprimidos de liberación		ALFUZOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	684886	No	2
			CLODRONATO				
		QUIMICA FARMACEUTICA	DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	BONEFOS 400 mg cápsulas	BAYER, S.L.	TETRAHIDRATADO	Documentación de Seguridad Clínica	688812	No	2
			CLODDONATO				
		OLUMICA FADMA CELIFICA	CLODRONATO	MODIFICACIONES Time Hones of the			
20/04/2000	DONEEOG 400	QUIMICA FARMACEUTICA	DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	606055	N	2
30/04/2009	BONEFOS 400 mg cápsulas	BAYER, S.L.	TETRAHIDKATAD(	Documentación de Seguridad Clínica	686055	No	2
20/04/2000	FINASTERIDA APHAR 5 mg	DEDDA DILADA A ADEDIA CA	EINIA CIEDIDA	D I'I '' O' LONG	CE0001	G.	2
30/04/2009	comprimidos recubiertos	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	FINASTERIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	659901	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	IRBESARTAN GADUR 150						
	mg comprimidos recubiertos	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	con película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661907	Si	2
	IRBESARTAN GADUR 300						
	mg comprimidos recubiertos	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	con película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661908	Si	2
	IRBESARTAN GADUR 75 mg						
	comprimidos recubiertos con	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661906	Si	2
	IRBESARTAN IDIFARMA						
	150 mg comprimidos	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	recubiertos con película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661910	Si	2
	IRBESARTAN IDIFARMA						
	300 mg comprimidos	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	recubiertos con película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661911	Si	2
	IRBESARTAN IDIFARMA 75						
	mg comprimidos recubiertos	IDIFARMA, DESARROLLO		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	con película	FARMACEUTICO, S.L.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661909	Si	2
	IDDECADTAN DATIONIA DM						
	IRBESARTAN RATIOPHARM			MODIEICA CIONEGE, H. C.; I. I.			
20/04/2000	150 mg comprimidos	DATE ON A DATE OF A STATE OF A	IDDEG A DELAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	661012	a.	
30/04/2009	recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661913	Si	2
	IRBESARTAN RATIOPHARM						
	300 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/04/2000	recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661916	Si	2
30/04/2009	recubiertos con pencura	KATIOFHARWI ESPANA, S.A.	INDESAKTAN	Documentación de Candad	001910	SI	
	IRBESARTAN RATIOPHARM						
	75 mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Documentación de Calidad	661912	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NORFLOXACINO						
	QUALIGEN 400 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	QUALIGEN, S.L.	NORFLOXACINO	Documentación de Indicaciones	687699	No	2
	NORFLOXACINO						
	QUALIGEN 400 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	QUALIGEN, S.L.	NORFLOXACINO	Documentación de Indicaciones	632034	No	2
			RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	ZANTAC 10mg/ml, Inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	956771	No	2
	ZANTAC 150 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654020	No	2
	ZANTAC 150 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	873430	No	2
	ZANTAC 150 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	648246	No	2
	ZANTAC 300 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654012	No	2
	ZANTAC 300 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	654004	No	2
	ZANTAC 300 mg,						
	Comprimidos recubiertos con		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/04/2009	película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	648253	No	2

Fecha de elaboración del informe: 4 de mayo de 2008