

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

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

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                                 | LABORATORIO             | P. ACTIVO             | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-----------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 06/04/2009 | MIRTAZAPINA BEXAL 45 mg comprimidos bucodispersables                        | BEXAL FARMACEUTICA, S.A | MIRTAZAPINA           | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 660300        | Si        | 2              |
| 06/04/2009 | SOMATOSTATINA GP PHARM 3 mg polvo y disolvente para solución para perfusión | GP PHARMA S.A.          | SOMATOSTATINA         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 606525        | Si        | 2              |
| 06/04/2009 | SOMATOSTATINA GP PHARM 3 mg polvo y disolvente para solución para perfusión | GP PHARMA S.A.          | SOMATOSTATINA         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 708776        | Si        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER                                                  | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA               | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 627273        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER                                                  | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA               | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 826842        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER                                                  | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA               | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 826826        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10% BAXTER                                                  | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA               | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 826834        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5% BAXTER                                                   | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 937524        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5% BAXTER                                                   | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 638767        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5% BAXTER                                                   | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 695908        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5% BAXTER                                                   | BAXTER, S.L.            | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 627430        | No        | 2              |

| FECHA      | MEDICAMENTO                                               | LABORATORIO           | P. ACTIVO                 | VARIACIÓN                                                                | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 627406        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 695916        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 695932        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 695924        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 627224        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 5%<br>BAXTER                              | BAXTER, S.L.          | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA  | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 638759        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | VESICARE 10 mg<br>comprimidos recubiertos con<br>película | ASTELLAS PHARMA, S.A. | SOLIFENACINA<br>SUCCINATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 827212        | No        | 2              |
| 06/04/2009 | VESICARE 5 MG<br>Comprimidos recubiertos con<br>película  | ASTELLAS PHARMA, S.A. | SOLIFENACINA<br>SUCCINATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 827279        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                             | BAXTER, S.L.          | SODIO CLORURO             | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 610907        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                             | BAXTER, S.L.          | SODIO CLORURO             | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 610485        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>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 |
|------------|---------------------------------------------------------------------|--------------------------|---------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 610501        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 610519        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 891499        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 891721        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 891986        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 893255        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | CLORURO SODICO 0,9%<br>BAXTER                                       | BAXTER, S.L.             | SODIO CLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 891259        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLICLAZIDA SERVIER 30<br>mg comprimidos de liberación<br>modificada | LES LABORATOIRES SERVIER | GLICLAZIDA    | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 684795        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLICLAZIDA SERVIER 30<br>mg comprimidos de liberación<br>modificada | LES LABORATOIRES SERVIER | GLICLAZIDA    | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 600494        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLICLAZIDA SERVIER 30<br>mg comprimidos de liberación<br>modificada | LES LABORATOIRES SERVIER | GLICLAZIDA    | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 684910        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLICLAZIDA SERVIER 30<br>mg comprimidos de liberación<br>modificada | LES LABORATOIRES SERVIER | GLICLAZIDA    | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 684795        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLICLAZIDA SERVIER 30<br>mg comprimidos de liberación<br>modificada | LES LABORATOIRES SERVIER | GLICLAZIDA    | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 600494        | No        | 2              |

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                  | LABORATORIO        | P. ACTIVO             | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|--------------------------------------------------------------|--------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 646026        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 690628        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 690636        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 758565        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | GLUCOSA MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 620989        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 646372        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 646026        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 690628        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 690636        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 758565        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | GLUCOSA 5% EN CLORURO SODICO 0,33% BAXTER                    | BAXTER, S.L.       | SODIO CLORURO         | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 620989        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | NIPENT 10 mg polvo para solución inyectable o para perfusión | HOSPIRA UK LIMITED | PENTOSTATINA          | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 710764        | No        | 2              |

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                | LABORATORIO  | P. ACTIVO                | VARIACIÓN                                                  | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|--------------------------------------------|--------------|--------------------------|------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 658757        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 605113        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 658724        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 605121        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 605105        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 658740        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSADO 10%<br>BAXTER (CLEAR FLEX) | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 658732        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER                | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 652040        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER                | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 627315        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER                | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>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<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 627349        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 651869        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 627448        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 652081        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 638734        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 652032        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | GLUCOSA<br>MONOHIDRATADA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 638742        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | SODIO CLORURO            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 652040        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | SODIO CLORURO            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 627315        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | SODIO CLORURO            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 651851        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | SODIO CLORURO            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 627349        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | SUERO GLUCOSALINO<br>BAXTER | BAXTER, S.L. | SODIO CLORURO            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 651869        | No        | 2              |

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                               | LABORATORIO                 | P. ACTIVO    | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 07/04/2009 | UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación modificada   | LES LABORATOIRES SERVIER    | GLICLAZIDA   | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 684761        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación modificada   | LES LABORATOIRES SERVIER    | GLICLAZIDA   | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 684779        | No        | 2              |
| 07/04/2009 | UNIDIAMICRON 30 mg comprimidos de liberación modificada   | LES LABORATOIRES SERVIER    | GLICLAZIDA   | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 625368        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SERINA       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | FENILALANINA | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TRIPTOFANO   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | GLICINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | HISTIDINA    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ISOLEUCINA   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8% Solución para perfusión 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 |
|------------|--------------------------------------------------------------|-----------------------------|---------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TREONINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | METIONINA     | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | PROLINA       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ACETICO ACIDO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LISINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | VALINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ALANINA       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ARGININA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOSTERIL N-HEPA 8%<br>Solución para perfusión intravenosa | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CISTEINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 790410        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión               | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SERINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>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 |
|------------|------------------------------------------------|-----------------------------|--------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | FENILALANINA | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | FENILALANINA | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TRIPTOFANO   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TRIPTOFANO   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | GLICINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | GLICINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | HISTIDINA    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | HISTIDINA    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ISOLEUCINA   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ISOLEUCINA   | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LEUCINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LEUCINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MALICO ACIDO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MALICO ACIDO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>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 |
|------------|------------------------------------------------|-----------------------------|----------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TREONINA       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | METIONINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | METIONINA      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | PROLINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | PROLINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ACETILCISTEINA | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ACETILCISTEINA | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LISINA ACETATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LISINA ACETATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | VALINA         | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | VALINA         | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ALANINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ALANINA        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ARGININA       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>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 |
|------------|-----------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión                        | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TAURINA                       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión                        | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | TAURINA                       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión                        | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ACETILTIROSINA                | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 713305        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | AMINOVEN INFANT 10%<br>Solución para perfusión                        | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | ACETILTIROSINA                | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 781773        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | CLOVATE 0,5 mg/ g Crema                                               | UCB PHARMA, S.A.            | CLOBETASOL<br>PROPIONATO      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 952010        | No        | 2              |
| 08/04/2009 | CLOVATE 0,5 mg/ g Crema                                               | UCB PHARMA, S.A.            | CLOBETASOL<br>PROPIONATO      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 952036        | No        | 2              |
| 13/04/2009 | ANTICUDE                                                              | ARAFARMA GROUP, S.A.        | EDROFONIO<br>BROMURO          | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad           | 885764        | No        | 2              |
| 13/04/2009 | ATARAX 2 mg/ml Jarabe                                                 | UCB PHARMA, S.A.            | HIDROXIZINA<br>DIHIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 713016        | No        | 2              |
| 13/04/2009 | ATARAX 25 mg Comprimidos<br>recubiertos con película                  | UCB PHARMA, S.A.            | HIDROXIZINA<br>DIHIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 757427        | No        | 2              |
| 13/04/2009 | ATARAX 25 mg Comprimidos<br>recubiertos con película                  | UCB PHARMA, S.A.            | HIDROXIZINA<br>DIHIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 713032        | No        | 2              |
| 13/04/2009 | CAPTOPRIL APOTEX 25 mg<br>comprimidos                                 | APOTEX EUROPE B.V.          | CAPTOPRIL                     | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 812354        | Si        | 2              |
| 13/04/2009 | CAPTOPRIL APOTEX 25 mg<br>comprimidos                                 | APOTEX EUROPE B.V.          | CAPTOPRIL                     | Cambio de Laboratorio Comercializador                                    | 812354        | Si        | 2              |
| 13/04/2009 | CAPTOPRIL APOTEX 50 mg<br>comprimidos                                 | APOTEX EUROPE B.V.          | CAPTOPRIL                     | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 812255        | Si        | 2              |
| 13/04/2009 | CAPTOPRIL APOTEX 50 mg<br>comprimidos                                 | APOTEX EUROPE B.V.          | CAPTOPRIL                     | Cambio de Laboratorio Comercializador                                    | 812255        | Si        | 2              |
| 13/04/2009 | DEPAKINE CHRONOSPHERE<br>100 MG Granulado de<br>liberación modificada | SANOFI AVENTIS, S.A.        | VALPROATO<br>SODIO            | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 656321        | No        | 2              |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                | LABORATORIO                 | P. ACTIVO   | VARIACIÓN                                                                | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|------------------------------------------------------------|-----------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 14/04/2009 | KALPRESS 80 mg comprimidos recubiertos con película        | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. | VALSARTAN   | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 715573        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | KALPRESS CARDIO 40 mg comprimidos recubiertos con película | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. | VALSARTAN   | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 652844        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | MIRTAZAPINA FLAS CINFA 15 mg comprimidos bucodispersables  | LABORATORIOS CINFA, S.A.    | MIRTAZAPINA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 661056        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | MIRTAZAPINA FLAS CINFA 30 mg comprimidos bucodispersables  | LABORATORIOS CINFA, S.A.    | MIRTAZAPINA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 661054        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | MIRTAZAPINA FLAS CINFA 45 mg comprimidos bucodispersables  | LABORATORIOS CINFA, S.A.    | MIRTAZAPINA | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 661055        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | OMEPRAZOL ACYGEN 20 mg cápsulas                            | ACYGEN, S.L.                | OMEPRAZOL   | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 660535        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | OMEPRAZOL ACYGEN 20 mg cápsulas                            | ACYGEN, S.L.                | OMEPRAZOL   | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 660536        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | OMEPRAZOL ACYGEN 20 mg cápsulas                            | ACYGEN, S.L.                | OMEPRAZOL   | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 776120        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | OMEPRAZOL ACYGEN 20 mg cápsulas                            | ACYGEN, S.L.                | OMEPRAZOL   | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 780254        | Si        | 2              |
| 14/04/2009 | ORGAMETRIL 5 mg comprimidos                                | ORGANON ESPAÑOLA, S.A.      | LINESTRENOL | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 999926        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | PENTASA 1g granulado de liberación prolongada              | FERRING, S.A.U.             | MESALAZINA  | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 656601        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | PENTASA 1g granulado de liberación prolongada              | FERRING, S.A.U.             | MESALAZINA  | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 656600        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | PENTASA 2 g granulado de 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 |
|------------|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------|--------------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 14/04/2009 | PENTASA 2 g granulado de liberación prolongada                     | FERRING, S.A.U.                  | MESALAZINA         | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 660107        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | PRIMOVIIST 0,25 mmol/ml solución inyectable en vial                | QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L. | GADOXETATO DISODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 650914        | No        | 2              |
| 14/04/2009 | PRIMOVIIST 0,25 mmol/ml, solución inyectable en jeringa precargada | QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L. | GADOXETATO DISODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 650913        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | LACTATO SODIO      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 614677        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | LACTATO SODIO      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 896670        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | LACTATO SODIO      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 896399        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | LACTATO SODIO      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 896688        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | CALCIO CLORURO     | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 614677        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | CALCIO CLORURO     | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 896670        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión                  | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.      | CALCIO CLORURO     | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 896399        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para 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 |
|------------|-------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | POTASIO CLORURO                    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 614677        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | POTASIO CLORURO                    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896670        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | POTASIO CLORURO                    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896399        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | POTASIO CLORURO                    | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896688        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | SODIO CLORURO                      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 614677        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | SODIO CLORURO                      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896670        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | SODIO CLORURO                      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896399        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | APIROSERUM RINGER-LACTATO Solución para perfusión           | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.                        | SODIO CLORURO                      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 896688        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | FINASTERIDA MYLAN 5 mg comprimidos recubiertos con película | MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.                        | FINASTERIDA                        | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante               | 653066        | Si        | 2              |
| 15/04/2009 | FORVEY 2,5 mg comprimidos recubiertos con película          | MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A. | FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 835124        | No        | 2              |

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                        | LABORATORIO                                        | P. ACTIVO                          | VARIACIÓN                                                                | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | MIRTAZAPINA ACTAVIS 45 mg comprimidos bucodispersables             | ACTAVIS GROUP PTC EHF                              | MIRTAZAPINA                        | Cambio de Laboratorio Comercializador                                    | 660222        | Si        | 2              |
| 15/04/2009 | OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa | B. BRAUN MEDICAL, S.A.                             | CROMO CLORURO HEXAHIDRATO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 810390        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa | B. BRAUN MEDICAL, S.A.                             | ZINC CLORURO                       | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 810390        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa | B. BRAUN MEDICAL, S.A.                             | COBRE SULFATO PENTAHIDRATO         | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 810390        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | OLIGOSTANDARD Concentrado para solución para perfusión intravenosa | B. BRAUN MEDICAL, S.A.                             | MANGANESO SULFATO MONOHIDRATO      | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                             | 810390        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                 | MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A. | FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad           | 834820        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                 | MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A. | FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad           | 835009        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                 | MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A. | FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 834820        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | PERLIC 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                 | MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A. | FROVATRIPTAN SUCCINATO MONOHIDRATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 835009        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI 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 |
|------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------|---------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609206        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609339        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693069        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693044        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693051        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SODIO CLORURO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609479        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SODIO CLORURO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609206        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SODIO CLORURO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609339        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SODIO CLORURO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693069        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>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 |
|------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------|--------------------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | SODIO CLORURO            | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693051        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609479        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609206        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609339        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693069        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693044        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693051        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609479        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609206        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609339        | No        | 2              |

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                          | LABORATORIO                 | P. ACTIVO                          | VARIACIÓN                    | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------|------------------------------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693069        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693044        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693051        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609479        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609206        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 609339        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693069        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693044        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCION DE LACTATO RINGER FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | MAGNESIO<br>CLORURO<br>HEXAHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 693051        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER LACTADA FRESENIUS KABI<br>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 |
|------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO               | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 637850        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO               | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 980649        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | LACTATO SODIO               | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 980607        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 637843        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 637850        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 980649        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | CALCIO CLORURO<br>DIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 980607        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO<br>CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 637843        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO<br>CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 637850        | No        | 2              |
| 15/04/2009 | SOLUCIÓN RINGER<br>LACTADA FRESENIUS KABI<br>Solución para perfusión | FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A. | POTASIO<br>CLORURO          | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II | 980649        | No        | 2              |

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                 | LABORATORIO                          | P. ACTIVO                              | VARIACIÓN                                                  | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-------------------------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------|------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 17/04/2009 | CADUET 10 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película     | PFIZER, S.A.                         | AMLODIPINO<br>BESILATO                 | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                               | 600390        | No        | 2              |
| 17/04/2009 | CADUET 10 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película     | PFIZER, S.A.                         | ATORVASTATINA<br>CALCICA<br>TRIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                               | 652877        | No        | 2              |
| 17/04/2009 | CADUET 10 mg/10 mg comprimidos recubiertos con película     | PFIZER, S.A.                         | ATORVASTATINA<br>CALCICA<br>TRIHIDRATO | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                               | 600390        | No        | 2              |
| 17/04/2009 | FINASTERIDA BENEL 5 mg comprimidos recubiertos con película | FARMALIDER, S.A.                     | FINASTERIDA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 656054        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 660999        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 661000        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 602974        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 661004        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 661005        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras                     | ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L. | GABAPENTINA                            | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante | 602977        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | TERAZOSINA TEVA 5 mg comprimidos                            | TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.        | TERAZOSINA<br>HIDROCLORURO             | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                               | 660745        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | TERAZOSINA TEVA 5 mg comprimidos                            | TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.        | TERAZOSINA<br>HIDROCLORURO             | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                               | 660747        | Si        | 2              |
| 17/04/2009 | Transtec 35 microgramos/h 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 |
|------------|--------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|----------------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 17/04/2009 | Transtec 35 microgramos/h parche transdérmico                                  | GRÜNENTHAL S.A.           | BUPRENORFINA               | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 891218        | No        | 2              |
| 20/04/2009 | ALERGOFTAL solución ofatálmica                                                 | M4 PHARMA S.L.            | NAFAZOLINA<br>HIDROCLORURO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 733428        | No        | 2              |
| 20/04/2009 | ALERGOFTAL solución ofatálmica                                                 | M4 PHARMA S.L.            | ANTAZOLINA<br>FOSFATO      | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 733428        | No        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | AMOXICILINA<br>SODICA      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 707497        | Si        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | AMOXICILINA<br>SODICA      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 600144        | Si        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | CLAVULANATO<br>POTASIO     | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 707497        | Si        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO SANDOZ 1 g/200 mg polvo para solución inyectable | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | CLAVULANATO<br>POTASIO     | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 600144        | Si        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable   | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | AMOXICILINA<br>SODICA      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 707653        | Si        | 2              |
| 20/04/2009 | AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO SANDOZ 2g/200mg polvo para solución inyectable   | SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. | AMOXICILINA<br>SODICA      | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 600143        | Si        | 2              |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                 | LABORATORIO                 | P. ACTIVO                 | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-------------------------------------------------------------|-----------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 22/04/2009 | LAMOTRIGINA<br>RATIOPHARM 50 mg<br>comprimidos dispersables | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.     | LAMOTRIGINA               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 654291        | Si        | 2              |
| 22/04/2009 | LIDALTRIN 20 mg<br>comprimidos recubiertos con película     | LACER, S.A                  | QUINAPRIL<br>HIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 883439        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | LIDALTRIN 40 mg<br>comprimidos recubiertos con película     | LACER, S.A                  | QUINAPRIL<br>HIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 668814        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | LIDALTRIN 5 mg<br>comprimidos recubiertos con película      | LACER, S.A                  | QUINAPRIL<br>HIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 883330        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con película         | LACER, S.A                  | HIDROCLOROTIAZIDA         | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 690370        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | LIDALTRIN DIU, comprimidos recubiertos con película         | LACER, S.A                  | QUINAPRIL<br>HIDROCLORURO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 690370        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | MITEN 320 mg comprimidos recubiertos con película           | NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A. | VALSARTAN                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 659544        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | ZALAIN crema                                                | ROBERT, S.A.                | SERTACONAZOL<br>NITRATO   | Cambio de Laboratorio Comercializador                          | 811729        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | ZALAIN crema                                                | ROBERT, S.A.                | SERTACONAZOL<br>NITRATO   | Cambio de Laboratorio Comercializador                          | 651547        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | ZALAIN gel                                                  | ROBERT, S.A.                | SERTACONAZOL<br>NITRATO   | Cambio de Laboratorio Comercializador                          | 743328        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | ZALAIN polvo                                                | ROBERT, S.A.                | SERTACONAZOL<br>NITRATO   | Cambio de Laboratorio Comercializador                          | 743336        | No        | 2              |
| 22/04/2009 | ZALAIN solucion                                             | ROBERT, S.A.                | SERTACONAZOL<br>NITRATO   | Cambio de Laboratorio Comercializador                          | 743310        | No        | 2              |

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                    | LABORATORIO                          | P. ACTIVO          | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------|--------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 23/04/2009 | NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes               | ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A. | ESOMEPRAZOL        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 624841        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes               | ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A. | ESOMEPRAZOL        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 935262        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes               | ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A. | ESOMEPRAZOL        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 935270        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes               | ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A. | ESOMEPRAZOL        | OTRAS MODIFICACIONES Tipo II                                   | 935338        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 100 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651576        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 100 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651576        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 100 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651576        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable  | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651577        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable  | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651578        | No        | 2              |
| 23/04/2009 | OCTANATE 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable  | OCTAPHARMA, S.A.                     | FACTOR VIII HUMANO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 651577        | No        | 2              |

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                                    | LABORATORIO             | P. ACTIVO                  | VARIACIÓN                                                           | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|--------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------|---------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>10 mg comprimidos                                     | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 605642        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>10 mg comprimidos                                     | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 661777        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>10 mg comprimidos                                     | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 653276        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>5 mg comprimidos                                      | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 661793        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>5 mg comprimidos                                      | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 653275        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | BISOPROLOL RATIOPHARM<br>5 mg comprimidos                                      | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A. | BISOPROLOL<br>HEMIFUMARATO | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad      | 605741        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | CISPLATINO FERRER<br>FARMA 1 mg/ml concentrado<br>para solución para perfusión | FERRER FARMA, S.A.      | CISPLATINO                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones | 822221        | No        | 2              |
| 24/04/2009 | CISPLATINO FERRER<br>FARMA 1 mg/ml concentrado<br>para solución para perfusión | FERRER FARMA, S.A.      | CISPLATINO                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones | 654310        | No        | 2              |
| 24/04/2009 | CISPLATINO FERRER<br>FARMA 10 mg                                               | FERRER FARMA, S.A.      | CISPLATINO                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones | 605188        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | CISPLATINO FERRER<br>FARMA 10 mg                                               | FERRER FARMA, S.A.      | CISPLATINO                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones | 657932        | Si        | 2              |
| 24/04/2009 | CISPLATINO FERRER<br>FARMA 25 mg concentrado<br>para solución para perfusión   | FERRER FARMA, S.A.      | CISPLATINO                 | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones | 605196        | Si        | 2              |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                                              | LABORATORIO                | P. ACTIVO              | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉRICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|------------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|----------|----------------|
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 500/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | AMOXICILINA TRIHIDRATO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650956        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 500/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | CLAVULANATO POTASIO    | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650955        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 500/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | CLAVULANATO POTASIO    | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650956        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 875/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | AMOXICILINA TRIHIDRATO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650950        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 875/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | AMOXICILINA TRIHIDRATO | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650951        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 875/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | CLAVULANATO POTASIO    | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650950        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | AMOXICILINA / ACIDO CLAVULANICO GENERICOS JUVENTUS 875/125 mg polvo para suspension oral | GENERICOS JUVENTUS LIMITED | CLAVULANATO POTASIO    | Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante     | 650951        | Si       | 2              |
| 28/04/2009 | ATORNIL 1 mg comprimidos                                                                 | FERRER INTERNACIONAL, S.A. | RISPERIDONA            | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 652360        | No       | 2              |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                                   | LABORATORIO              | P. ACTIVO                                          | VARIACIÓN                                                      | COD. NACIONAL | GENÉRICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|----------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|---------------|----------|----------------|
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836866        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO HEPATITIS A                               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836486        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO HEPATITIS A                               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836866        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836486        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836866        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO HEPATITIS A                               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836486        | No       | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A. | ANTIGENO HEPATITIS A                               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 836866        | No       | 2              |

| FECHA      | MEDICAMENTO                                                                   | LABORATORIO                      | P. ACTIVO                                             | VARIACIÓN                                                                | COD. NACIONAL | GENÉ-RICO | TIPO VARIACIÓN |
|------------|-------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|-------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A.         | ANTIGENO SALMONELLA TYPHI<br>POLISACARIDO CAPSULAR VI | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad           | 836486        | No        | 2              |
| 29/04/2009 | TYAVAX suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara | SANOFI PASTEUR MSD, S.A.         | ANTIGENO SALMONELLA TYPHI<br>POLISACARIDO CAPSULAR VI | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad           | 836866        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | BENESTAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                          | SANOFI AVENTIS, S.A.             | ALFUZOSINA<br>HIDROCLORURO                            | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 719500        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | BENESTAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película                          | SANOFI AVENTIS, S.A.             | ALFUZOSINA<br>HIDROCLORURO                            | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 719492        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | BENESTAN RETARD 5 mg comprimidos de liberación prolongada                     | SANOFI AVENTIS, S.A.             | ALFUZOSINA<br>HIDROCLORURO                            | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 684886        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | BONEFOS 400 mg cápsulas                                                       | QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L. | CLODRONATO<br>DISODIO<br>TETRAHIDRATADO               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 688812        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | BONEFOS 400 mg cápsulas                                                       | QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L. | CLODRONATO<br>DISODIO<br>TETRAHIDRATADO               | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica | 686055        | No        | 2              |
| 30/04/2009 | FINASTERIDA APHAR 5 mg 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 |
|------------|-------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------|----------------------------------------------------------------|---------------|-----------|----------------|
| 30/04/2009 | IRBESARTAN GADUR 150 mg comprimidos recubiertos con película      | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661907        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN GADUR 300 mg comprimidos recubiertos con película      | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661908        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN GADUR 75 mg comprimidos recubiertos con película       | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661906        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN IDIFARMA 150 mg comprimidos recubiertos con película   | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661910        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN IDIFARMA 300 mg comprimidos recubiertos con película   | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661911        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN IDIFARMA 75 mg comprimidos recubiertos con película    | IDIFARMA, DESARROLLO FARMACEUTICO, S.L. | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661909        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN RATIOPHARM 150 mg comprimidos recubiertos con película | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.                 | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661913        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN RATIOPHARM 300 mg comprimidos recubiertos con película | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.                 | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661916        | Si        | 2              |
| 30/04/2009 | IRBESARTAN RATIOPHARM 75 mg comprimidos recubiertos con película  | RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.                 | IRBESARTAN | MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad | 661912        | Si        | 2              |

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

Fecha de elaboración del informe: 4 de mayo de 2008