

Fecha de elaboración del informe: 2 de septiembre de 2009

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN AGOSTO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	ANASTROZOL OSODENT 1mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ANASTROZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661080	Si	2
03/08/2009	CERTICAN 0,1 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880302	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,1 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880310	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,1 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880328	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,1 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880773	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874248	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874347	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874362	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874446	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875351	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875393	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875401	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,5 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875559	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	CERTICAN 0,75 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	875807	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,75 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	877472	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,75 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	877480	No	2
03/08/2009	CERTICAN 0,75 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	879353	No	2
03/08/2009	CERTICAN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	879858	No	2
03/08/2009	CERTICAN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880161	No	2
03/08/2009	CERTICAN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880211	No	2
03/08/2009	CERTICAN 1 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880294	No	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662186	No	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662186	No	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662187	Si	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662187	Si	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662188	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662188	Si	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662190	Si	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662190	Si	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 60 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662191	No	2
03/08/2009	CITALOPRAM ACTAVIS 60 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662191	No	2
03/08/2009	CITALOPRAM ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662095	Si	2
03/08/2009	CURADONA 100 mg/ml solución cutánea	LAINCO, S.A.	POVIDONA IODADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	619742	No	2
03/08/2009	CURADONA 100 mg/ml solución cutánea	LAINCO, S.A.	POVIDONA IODADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	619791	No	2
03/08/2009	CURADONA 100 mg/ml solución cutánea	LAINCO, S.A.	POVIDONA IODADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	866897	No	2
03/08/2009	CURADONA 100 mg/ml solución cutánea	LAINCO, S.A.	POVIDONA IODADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	866830	No	2
03/08/2009	CURADONA 100 mg/ml solución cutánea	LAINCO, S.A.	POVIDONA IODADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	866871	No	2
04/08/2009	CITALOPRAM ALMUS 40 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662095	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
04/08/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
04/08/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	RETINOL PALMITATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672998	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672998	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672998	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672998	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672980	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672980	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672980	No	2
04/08/2009	REQUIP 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672980	No	2
04/08/2009	REQUIP 1 mg Blister comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672972	No	2
04/08/2009	REQUIP 1 mg Blister comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672972	No	2
04/08/2009	REQUIP 1 mg Blister comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672972	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/08/2009	REQUIP 1 mg Blister comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672972	No	2
04/08/2009	REQUIP 1 mg frasco comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672964	No	2
04/08/2009	REQUIP 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672956	No	2
04/08/2009	REQUIP 5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672949	No	2
04/08/2009	ZOLPIDEM APOTEX 5 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	ZOLPIDEM TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663532	No	2
04/08/2009	ZOLPIDEM APOTEX 10 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	ZOLPIDEM TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663533	Si	2
05/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	704064	Si	2
05/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703934	Si	2
05/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 500 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604520	Si	2
05/08/2009	CRISOMET 100 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	717199	No	2
05/08/2009	CRISOMET 2 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	721720	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	CRISOMET 200 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	717215	No	2
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	800185	No	2
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	800177	No	2
05/08/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	917310	No	2
05/08/2009	CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	917328	No	2
05/08/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	718163	No	2
05/08/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables/masticables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	800193	No	2
05/08/2009	ESTECINA 250 Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641225	No	2
05/08/2009	ESTECINA 250 Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	818682	No	2
05/08/2009	ESTECINA 250 Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	823419	No	2
05/08/2009	ESTECINA 500 comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820704	No	2
05/08/2009	ESTECINA 500 comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814269	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	ESTECINA 500 comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641233	No	2
05/08/2009	ESTECINA 750 Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813592	No	2
05/08/2009	ESTECINA 750 Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641241	No	2
05/08/2009	FINASTERIDA ACTAVIS GROUP 5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654304	Si	2
05/08/2009	Liparison Retard	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FENOFIBRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973560	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651533	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651533	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651533	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651533	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GLAXOSMITHKLINE 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651533	No	2
05/08/2009	PAROXETINA GSK 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652103	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	REQUIP 1 mg frasco comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672964	No	2
05/08/2009	REQUIP 1 mg frasco comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672964	No	2
05/08/2009	REQUIP 1 mg frasco comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672964	No	2
05/08/2009	REQUIP 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672956	No	2
05/08/2009	REQUIP 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672956	No	2
05/08/2009	REQUIP 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672956	No	2
05/08/2009	REQUIP 5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672949	No	2
05/08/2009	REQUIP 5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672949	No	2
05/08/2009	REQUIP 5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672949	No	2
05/08/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650104	No	2
05/08/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660004	No	2
05/08/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/08/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2
05/08/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
05/08/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
06/08/2009	ACEOTO solucion	ZAMBON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	665521	No	2
06/08/2009	ACEOTO solucion	ZAMBON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	665521	No	2
06/08/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	990325	No	2
06/08/2009	ELIGARD MENSUAL 7,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650840	No	2
06/08/2009	ELIGARD SEMESTRAL 45 mg polvo y disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660036	No	2
06/08/2009	ELIGARD TRIMESTRAL 22,5 mg Polvo y Disolvente para solución inyectable	ASTELLAS PHARMA, S.A.	LEUPRORELINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650852	No	2
06/08/2009	Elontril 150 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658760	No	2
06/08/2009	Elontril 150 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658760	No	2
06/08/2009	Elontril 150 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658760	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/08/2009	Elontril 150 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658760	No	2
06/08/2009	OXCARMYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658850	Si	2
06/08/2009	OXCARMYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658851	Si	2
06/08/2009	OXCARMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658852	Si	2
06/08/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984245	No	2
06/08/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984252	No	2
07/08/2009	ATROVENT 20 microgramos solución para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	720011	No	2
07/08/2009	CALSYNAR 200 U.I. solución para pulverización nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657973	No	2
07/08/2009	CALSYNAR 200 U.I. solución para pulverización nasal	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	951830	No	2
07/08/2009	DETRUSITOL 1 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	848580	No	2
07/08/2009	DETRUSITOL 2 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661256	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/08/2009	DETRUSITOL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884205	No	2
07/08/2009	DETRUSITOL NEO 4 mg, cápsulas duras de liberación prolongada	PFIZER, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999881	No	2
07/08/2009	Elontril 300 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658761	No	2
07/08/2009	Elontril 300 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658761	No	2
07/08/2009	Elontril 300 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658761	No	2
07/08/2009	Elontril 300 mg Comprimidos de liberación modificada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658761	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653976	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653977	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653975	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653975	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653975	No	2
10/08/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653975	No	2
10/08/2009	AREMIS 20 mg/ml líquido concentrado para uso oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657692	No	2
10/08/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659909	No	2
10/08/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603143	No	2
10/08/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659909	No	2
10/08/2009	BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603143	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	FUCIDINE 250 mg comprimidos	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	FUSIDATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656017	No	2
10/08/2009	FUCIDINE 250 mg comprimidos	LABORATORIOS LEO PHARMA S.A.	FUSIDATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650984	No	2
10/08/2009	ISDIBEN 10 mg cápsulas blandas	ISDIN, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880674	No	2
10/08/2009	LIMIFEN 0,5 mg/ml solución inyectable	JANSSEN-CILAG, S.A.	ALFENTANILO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	975508	No	2
10/08/2009	LISINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600485	Si	2
10/08/2009	LISINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650436	Si	2
10/08/2009	LISINOPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600484	Si	2
10/08/2009	LISINOPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651442	Si	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HAEMOPHILLUS INFLUENZAE TIPO B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HAEMOPHILLUS INFLUENZAE TIPO B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HAEMOPHILLUS INFLUENZAE TIPO B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HAEMOPHILLUS INFLUENZAE TIPO B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO I	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781724	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651501	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660382	No	2
10/08/2009	PENTAVAC polvo y suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS POLIO TIPO III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660383	No	2
10/08/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659910	No	2
10/08/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603141	No	2
10/08/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659910	No	2
10/08/2009	PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603141	No	2
10/08/2009	RINELON 50 microgramos suspensión para nebulización nasal.	LABORATORIOS MENARINI S.A.	MOMETASONA FUROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807248	No	2
10/08/2009	SIMVASTATINA BLUEFISH 10 mg comprimidos recubiertos con película	BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB	SIMVASTATINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	663536	Si	2
10/08/2009	TOPIRAMATO MYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659430	Si	2
10/08/2009	TOPIRAMATO MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659431	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/08/2009	VIPRES 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817346	No	2
10/08/2009	VIPRES 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817346	No	2
10/08/2009	ZORAIL 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	742312	No	2
10/08/2009	ZORAIL 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	742312	No	2
11/08/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658187	No	2
11/08/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603340	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743013	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743229	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743237	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743260	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743369	No	2
11/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654780	No	2
11/08/2009	ATROVENT INHALETAS capsulas para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640987	No	2
11/08/2009	ATROVENT INHALETAS capsulas para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669739	No	2
11/08/2009	BICALUTAMIDA KERN PHARMA 50 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659264	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	BICALUTAMIDA KERN PHARMA 50 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659264	Si	2
11/08/2009	BICALUTAMIDA KERN PHARMA 50 mg comprimidos recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659264	Si	2
11/08/2009	BREVIBLOC 100mg/10ml solución inyectable	BAXTER, S.L.	ESMOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660639	No	2
11/08/2009	CLARAL Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743815	No	2
11/08/2009	CLARAL Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743823	No	2
11/08/2009	CLARAL FUERTE Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744086	No	2
11/08/2009	CLARAL FUERTE Ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743880	No	2
11/08/2009	CLARAL PLUS crema	INTENDIS FARMA, S.A.	CLORQUINALDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963405	No	2
11/08/2009	CLARAL PLUS crema	INTENDIS FARMA, S.A.	CLORQUINALDOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	699322	No	2
11/08/2009	CLARAL PLUS crema	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963405	No	2
11/08/2009	CLARAL PLUS crema	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	699322	No	2
11/08/2009	CLARAL Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743757	No	2
11/08/2009	CLARAL Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743765	No	2
11/08/2009	CLARAL Ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743831	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	CLARAL Ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	DIFLUCORTOLONA VALERATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743872	No	2
11/08/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815217	No	2
11/08/2009	DIGARIL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	903971	No	2
11/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
11/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
11/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEEDRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
11/08/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
11/08/2009	GEMFIBROZILO STADA 600 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	GEMFIBROZILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	664771	Si	2
11/08/2009	GEMFIBROZILO STADA 600 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	GEMFIBROZILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649772	Si	2
11/08/2009	GEMFIBROZILO STADA 900 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	GEMFIBROZILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	664763	Si	2
11/08/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	624742	Si	2
11/08/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854356	Si	2
11/08/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854166	Si	2
11/08/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854109	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 20 mg cápsulas	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663791	Si	2
11/08/2009	SCHERICUR pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	HIDROCORTISONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973750	No	2
11/08/2009	SKINOREN 200mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	774638	No	2
11/08/2009	TOPIRAMATO GERARD 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659423	Si	2
11/08/2009	TOPIRAMATO GERARD 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659422	Si	2
11/08/2009	TOPIRAMATO GERARD 25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659421	Si	2
11/08/2009	TOPIRAMATO MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659432	Si	2
11/08/2009	TOPIRAMATO MYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659434	Si	2
11/08/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	711549	No	2
11/08/2009	UBISTESIN 1/100 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	711549	No	2
11/08/2009	ULTRALAN M Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744342	No	2
11/08/2009	ULTRALAN M Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTOLONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744391	No	2
11/08/2009	VASPIT Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTINA BUTILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743435	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/08/2009	VASPIT Crema	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTINA BUTILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743427	No	2
11/08/2009	VASPIT Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTINA BUTILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743484	No	2
11/08/2009	VASPIT Pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	FLUOCORTINA BUTILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743567	No	2
12/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743369	No	2
12/08/2009	ADVENTAN 1 mg/g ungüento	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654780	No	2
12/08/2009	AMLODIPINO RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656278	Si	2
12/08/2009	AMLODIPINO RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600235	Si	2
12/08/2009	AMLODIPINO RANBAXY 5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656277	Si	2
12/08/2009	AMLODIPINO RANBAXY 5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600207	Si	2
12/08/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664623	Si	2
12/08/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605832	Si	2
12/08/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664623	Si	2
12/08/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA RATIOPHARM 50/25 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605832	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 250 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703694	Si	2
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 250 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604504	Si	2
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 250 mg Comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703850	Si	2
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 750 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604538	Si	2
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 750 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	701110	Si	2
12/08/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 750 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	704155	Si	2
12/08/2009	EXTRACTO DE VALERIANA SORIA NATURAL	SORIA NATURAL, S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	850826	No	2
12/08/2009	FEMARA 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LETROZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669622	No	2
12/08/2009	FOSINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FOSINOPRIL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656545	Si	2
12/08/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	877902	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	878272	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650941	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 2.500 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640219	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	878603	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	878629	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650831	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 5.000 UI/0,2 ml solucion inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640227	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879056	No	2
12/08/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
12/08/2009	ISDIBEN 20 mg cápsulas blandas	ISDIN, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880724	No	2
12/08/2009	LAMOTRIGINA ALLEN 25 mg comprimidos dispersables	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652822	Si	2
12/08/2009	LAMOTRIGINA ALLEN 25 mg comprimidos dispersables	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652823	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/08/2009	LAMOTRIGINA ALLEN 25 mg comprimidos dispersables	ALLEN FARMACEUTICA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652824	Si	2
12/08/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755330	Si	2
12/08/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755348	Si	2
12/08/2009	NAPROXENO SÓDICO CINFA 550 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	NAPROXENO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614545	Si	2
12/08/2009	RAMIPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 2,5/12,5 MG COMPRIMIDOS	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658341	Si	2
12/08/2009	RAMIPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 2,5/12,5 MG COMPRIMIDOS	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658341	Si	2
12/08/2009	RAMIPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 5/25 MG COMPRIMIDOS	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658343	Si	2
12/08/2009	RAMIPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 5/25 MG COMPRIMIDOS	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658343	Si	2
12/08/2009	TOPIRAMATO GERARD 200 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK GENERICOS, S.L	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659424	Si	2
13/08/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL BEXAL 70 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662655	Si	2
13/08/2009	Captopril Teva 25 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661352	Si	2
13/08/2009	Captopril Teva 50 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CAPTOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661351	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	DANILON 71,5 mg/g crema	DEXTER FARMACEUTICA, S.A.	SUXIBUZONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	739706	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	NORGESTIMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660993	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	NORGESTIMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660985	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660993	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660985	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660993	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660985	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	NORGESTIMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660993	No	2
13/08/2009	EDELSIN	EFFIK, S.A.	NORGESTIMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660985	No	2
13/08/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870253	No	2
13/08/2009	ESMOCARD 100 mg/10 ml solución inyectable	ORPHA DEVEL HANDELS - UND VERTRIEBS GMBH	ESMOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	659806	No	2
13/08/2009	ESMOCARD 2500 mg/10ml concentrado para solución para perfusión	ORPHA DEVEL HANDELS - UND VERTRIEBS GMBH	ESMOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	659807	No	2
13/08/2009	FEMARA 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LETROZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669622	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622811	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966093	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622431	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857755	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622811	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	966093	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622431	No	2
13/08/2009	GLUCOSALINO HIPOSÓDICO BRAUN	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857755	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 10 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934810	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 10 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934836	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 10 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934844	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 20 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934885	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 20 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934893	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 20 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934927	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	HIPERTENE 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934752	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934778	No	2
13/08/2009	HIPERTENE 5 mg comprimidos	BIAL INDUSTRIAL FARMACEUTICA, S.A.	IMIDAPRIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	934794	No	2
13/08/2009	LAMOTRIGINA WINTHROP 25 mg comprimidos dispersables	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651666	No	2
13/08/2009	LANSOPRAZOL WINTHROP 30 mg cápsulas gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	LANSOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848358	Si	2
13/08/2009	MELOXICAM STADA 15 MG comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	MELOXICAM	Revalidación Quinquenal (R.M)	650290	Si	2
13/08/2009	MELOXICAM STADA 7.5 MG comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	MELOXICAM	Revalidación Quinquenal (R.M)	650289	Si	2
13/08/2009	MIDAZOLAM PANPHARMA 1 mg/ml, solución inyectable	PANPHARMA	MIDAZOLAM	Revalidación Quinquenal (R.M)	659279	Si	2
13/08/2009	MIDAZOLAM PANPHARMA, 5 mg/ml, solución inyectable	PANPHARMA	MIDAZOLAM	Revalidación Quinquenal (R.M)	659280	Si	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	817254	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816843	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816850	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816892	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	817254	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816843	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816850	No	2
13/08/2009	NOVIX 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	816892	No	2
13/08/2009	TRANGOREX 150 mg / 3 ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683680	No	2
13/08/2009	TRANGOREX 150 mg / 3 ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617472	No	2
13/08/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	725101	No	2
13/08/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617506	No	2
13/08/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	824268	No	2
13/08/2009	VESANOID 10 mg cápsulas blandas	ROCHE FARMA, S.A.	TRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	824482	No	2
14/08/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	809186	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600185	No	2
14/08/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	647529	No	2
14/08/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	682229	No	2
14/08/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659094	No	2
14/08/2009	ENALAPRIL SÁNZOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617951	Si	2
14/08/2009	ENALAPRIL SÁNZOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	704973	Si	2
14/08/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	704478	Si	2
14/08/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617944	Si	2
14/08/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	892737	Si	2
14/08/2009	FORLAX 10 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600488	No	2
14/08/2009	FORLAX 10 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651214	No	2
14/08/2009	FORLAX 10 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651215	No	2
14/08/2009	FORLAX 10 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651218	No	2
14/08/2009	FORLAX 4 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651221	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	FORLAX 4 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651222	No	2
14/08/2009	FORLAX 4 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651219	No	2
14/08/2009	FORLAX 4 g polvo para solución oral en sobre	IPSEN PHARMA, S.A.	MACROGOL 4000	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651220	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 12 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696120	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GENOTONORM KABIPEN 5,3 mg polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988998	No	2
14/08/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	683276	No	2
14/08/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	686352	No	2
14/08/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	651650	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	694448	No	2
14/08/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	694430	No	2
14/08/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Revalidación Quinquenal (R.M)	651648	No	2
14/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	885442	No	2
14/08/2009	IXIA 10 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635318	No	2
14/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	885459	No	2
14/08/2009	IXIA 20 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635326	No	2
14/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	888008	No	2
14/08/2009	IXIA 40 mg comprimidos recubiertos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635334	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/08/2009	LAMOTRIGINA WINTHROP 100 mg comprimidos dispersables	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651668	No	2
14/08/2009	LAMOTRIGINA WINTHROP 200 mg comprimidos dispersables	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651669	No	2
14/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	877530	No	2
14/08/2009	OLMETEC 10 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635441	No	2
14/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	884684	No	2
14/08/2009	OLMETEC 20 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635433	No	2
14/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	884742	No	2
14/08/2009	OLMETEC 40 mg comprimidos recubiertos	DAIICHI SANKYO ESPAÑA, S.A.	OLMESARTAN MEDOXOMILO	Revalidación Quinquenal (R.M)	635375	No	2
17/08/2009	DORMICUM 5 mg / 5 ml solución inyectable	ROCHE FARMA, S.A.	MIDAZOLAM	Revalidación Quinquenal (R.M)	692087	No	2
17/08/2009	DOXAZOSINA MYLAN 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	892307	Si	2
17/08/2009	DOXAZOSINA MYLAN 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	892166	Si	2
17/08/2009	GEODON 10 mg/ml suspensión oral	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838201	No	2
17/08/2009	GEODON 10 mg/ml suspensión oral	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	838219	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/08/2009	GEODON 20 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770578	No	2
17/08/2009	GEODON 20 mg/ml polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770693	No	2
17/08/2009	GEODON 40 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770602	No	2
17/08/2009	GEODON 40 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770594	No	2
17/08/2009	GEODON 60 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770610	No	2
17/08/2009	GEODON 80 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770628	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839209	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661463	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830885	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661464	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830885	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661464	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830885	No	2
17/08/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661464	No	2
17/08/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656583	No	2
17/08/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656583	No	2
17/08/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656583	No	2
17/08/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	PRILOCAINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	651148	No	2
17/08/2009	ORAQIX gel periodontal	DENTSPLY DETREY GMBH	LIDOCAINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	651148	No	2
17/08/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	779322	No	2
17/08/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	Revalidación Quinquenal (R.M)	748954	No	2
17/08/2009	SERTRALINA PHARMACIA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660740	Si	2
17/08/2009	SERTRALINA PHARMACIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660736	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/08/2009	TRYPTIZOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	840488	No	2
17/08/2009	TRYPTIZOL 25 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	840496	No	2
17/08/2009	TRYPTIZOL 25 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	840504	No	2
17/08/2009	TRYPTIZOL 50 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	939165	No	2
17/08/2009	TRYPTIZOL 75 mg comprimidos recubiertos con película	NEUROGARD, S.A.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	939157	No	2
17/08/2009	ZOMIG 2,5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	720029	No	2
17/08/2009	ZOMIG 2,5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	720029	No	2
17/08/2009	ZOMIG 5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	715128	No	2
17/08/2009	ZOMIG 5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	715128	No	2
18/08/2009	AMLODIPINO TEVA 10 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMLODIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656221	Si	2
18/08/2009	AMLODIPINO TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMLODIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656225	Si	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651551	No	2
18/08/2009	BALIANCA comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651552	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	CLORMADINONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651553	No	2
18/08/2009	BELARA comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651555	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650785	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600187	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600157	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650786	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650787	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650785	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600187	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600157	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650786	No	2
18/08/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650787	No	2
18/08/2009	SIMVASTATINA PENSA 10 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	808634	Si	2
18/08/2009	SIMVASTATINA PENSA 20 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	808683	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	SIMVASTATINA PENSA 40 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	808691	Si	2
18/08/2009	SYMBICORT FORTE TURBUHALER 320 MICROGRAMOS/9 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	852681	No	2
18/08/2009	SYMBICORT FORTE TURBUHALER 320 MICROGRAMOS/9 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	852681	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 160 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	627570	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 160 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	864868	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 160 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	627570	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 160 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	864868	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 80 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846105	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 80 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	625558	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 80 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846105	No	2
18/08/2009	SYMBICORT TURBUHALER 80 MICROGRAMOS/4,5 MICROGRAMOS polvo para inhalación	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	625558	No	2
18/08/2009	VENLAFAXINA COMBIX 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651056	Si	2
18/08/2009	VENLAFAXINA COMBIX 50 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651046	Si	2
18/08/2009	VENLAFAXINA COMBIX 75 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651057	Si	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651112	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651113	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651114	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651104	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651105	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651106	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651416	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651417	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651418	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651424	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651425	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651426	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651419	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651420	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651107	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651421	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651108	No	2
19/08/2009	ISOFUNDIN solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651111	No	2
19/08/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659903	Si	2
19/08/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659971	Si	2
19/08/2009	OXALIPLATINO TEVA 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659972	Si	2
19/08/2009	TEFAST 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	900662	No	2
20/08/2009	DECLOBAN 500 microgramos/g pomada	TEOFARMA, S.R.L.	CLOBETASOL PROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	963330	No	2
20/08/2009	DECLOBAN 500 microgramos/g pomada	TEOFARMA, S.R.L.	CLOBETASOL PROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	963348	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842781	No	2
20/08/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842781	No	2
20/08/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842781	No	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813063	Si	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814947	Si	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651534	Si	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813063	Si	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	814947	Si	2
20/08/2009	IRINOTECAN HOSPIRA 20 mg/ml Concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651534	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715367	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715425	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715367	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 2 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715425	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715318	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715326	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715318	No	2
20/08/2009	NICOTINELL FRUIT 4 MG Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715326	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	739896	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	739904	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	739896	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 2 mg Chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	739904	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	714600	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	714766	No	2
20/08/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	714600	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	NICOTINELL MINT 4 MG chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	714766	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677781	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677773	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677765	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677781	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677773	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677765	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677781	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677773	No	2
20/08/2009	NIMBEX 2mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677765	No	2
20/08/2009	NIMBEX 5mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677799	No	2
20/08/2009	NIMBEX 5mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677799	No	2
20/08/2009	NIMBEX 5mg/ml solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CISATRACURIO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677799	No	2
20/08/2009	TOPIMYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659419	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/08/2009	TOPIMYLAN 200 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659420	Si	2
20/08/2009	TOPIMYLAN 25 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659416	Si	2
20/08/2009	TOPIMYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659418	Si	2
20/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654436	No	2
20/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654436	No	2
20/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	GLUCONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654436	No	2
20/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654436	No	2
20/08/2009	VIAFLO PLASMALYTE 148 (pH 7,4), solución para perfusión	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654436	No	2
21/08/2009	ALFITAR 0,066 %	SESDERMA, S.L.	COAL TAR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660803	No	2
21/08/2009	Camppto 100 mg/5 ml, concentrado para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675603	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/08/2009	CAMPTO 40 mg/2 ml concentrado para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675629	No	2
21/08/2009	EVIANA 0,5 mg/0,1 mg comprimidos recubiertos con película	ISDIN, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662442	No	2
21/08/2009	EVIANA 0,5 mg/0,1 mg comprimidos recubiertos con película	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662442	No	2
21/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660246	No	2
21/08/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660247	No	2
21/08/2009	VINORELBINA ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	VINORELBINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661834	Si	2
21/08/2009	VINORELBINA ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	VINORELBINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661836	Si	2
21/08/2009	VINORELBINA ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	VINORELBINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661837	Si	2
21/08/2009	VINORELBINA ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	VINORELBINA TARTRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661838	Si	2
24/08/2009	ANDROCUR 50 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CIPROTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	764563	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	LOXIFAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO PADRO, S.A.	LETROZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	844696	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	678714	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	648816	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	648808	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	678722	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 250 mg polvo para suspensión oral en sobres	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	678219	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 250 mg polvo para suspensión oral en sobres	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	648774	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	642710	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 500 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707398	No	2
24/08/2009	TORASEPTOL 500 mg polvo para suspensión oral en sobres	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	678201	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/08/2009	TORASEPTOL 500 mg polvo para suspensión oral en sobres	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	648782	No	2
24/08/2009	VIPRES 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	817346	No	2
24/08/2009	VIPRES 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	817346	No	2
24/08/2009	ZOMIG 2,5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	720029	No	2
24/08/2009	ZOMIG 5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	715128	No	2
24/08/2009	ZORAIL 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742312	No	2
24/08/2009	ZORAIL 10/20 mg comprimidos	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742312	No	2
25/08/2009	BEGLAN 25 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	667105	No	2
25/08/2009	Beglan Accuhaler 50 microgramos, polvo para inhalación	LABORATORIOS BEECHAM, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	667097	No	2
25/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653455	No	2
25/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653457	No	2
25/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653454	No	2
25/08/2009	FLEBOGAMMA I.V. 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	INMUNOGLOBULIN A G HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653456	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/08/2009	SEREVENT 25 microgramos, Suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670497	No	2
25/08/2009	SEREVENT ACCUHALER 50 mcg polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670513	No	2
25/08/2009	UROTROL 1 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	765966	No	2
25/08/2009	UROTROL 2 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	766030	No	2
25/08/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660013	No	2
26/08/2009	ALFUZOSINA BEXAL 10 mg comprimidos de liberación prolongada	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654003	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 20 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602506	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 20 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650773	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880815	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650772	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650769	Si	2
26/08/2009	ENALAPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602505	Si	2
26/08/2009	LACIPIL 4 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LACIDIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806836	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 4 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653820	Si	2
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 4 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653819	Si	2
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 4 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602380	Si	2
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 8 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653821	Si	2
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 8 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653822	Si	2
26/08/2009	ONDANSETRON SANDOZ 8 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602379	Si	2
26/08/2009	VARILRIX	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS VARICELA- ZOSTER ATENUADOS CEPA OKA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	668822	No	2
27/08/2009	ACTIVEVELLE comprimidos recubiertos con película	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	753285	No	2
27/08/2009	ACTIVEVELLE comprimidos recubiertos con película	ISDIN, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	753285	No	2
27/08/2009	BISOLVON ANTITUSIVO COMPOSITUM 3 mg/1,5 mg/ml solución oral	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660405	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	BISOLVON ANTITUSIVO COMPOSITUM 3 mg/1,5 mg/ml solución oral	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	DIFENHIDRAMINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660405	No	2
27/08/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTOS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660903	No	2
27/08/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE, S.A.	HIERRO CARBOXIMALTOS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660904	No	2
27/08/2009	HYDREA 500 mg cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	HIDROXICARBAMI DA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669473	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	773671	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 80 mg / 12,5 mg, comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	773671	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	813022	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	635565	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	813022	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	635565	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	651207	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	600253	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	651207	No	2
27/08/2009	KALPRESS PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600253	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	812974	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS 160 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	812974	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	857953	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS 80mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	857953	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	Revalidación Quinquenal (R.M)	651239	No	2
27/08/2009	MITEN PLUS FORTE 160 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Revalidación Quinquenal (R.M)	651239	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655932	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717876	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717793	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONAT O CALCIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717876	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONAT O CALCIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717793	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	717876	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	717793	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONAT O CALCIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	717876	No	2
28/08/2009	CALCIUM SANDOZ 500 mg comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LACTOGLUCONAT O CALCIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	717793	No	2
28/08/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800045	No	2
28/08/2009	OVOPLEX 30/150 comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800045	No	2
28/08/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	941773	No	2
28/08/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800037	No	2
28/08/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	941773	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	OVOPLEX comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800037	No	2
28/08/2009	RELENZA 5 mg/dosis polvo para inhalación, pre-dispensado	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ZANAMIVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812412	No	2
28/08/2009	RELENZA 5 mg/dosis polvo para inhalación, pre-dispensado	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ZANAMIVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812263	No	2
28/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655932	No	2
28/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 25 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655932	No	2
28/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655933	No	2
28/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 50 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655933	No	2
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2
28/08/2009	TRICICLOR comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955740	No	2
28/08/2009	TYPHERIX solución inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	Revalidación Quinquenal (R.M)	811836	No	2
31/08/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652440	No	2
31/08/2009	PRAVADUAL 40/81 mg comprimidos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652440	No	2
31/08/2009	PROSCAR comprimidos	CHIBRET, S.A.	FINASTERIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	748772	No	2
31/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655934	No	2
31/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 100 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655934	No	2
31/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655935	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
31/08/2009	TOPIRAMATO RATIOPHARM 200 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655935	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	891168	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	891218	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	891291	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	891390	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	892901	No	2
31/08/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	893271	No	2

Fecha de actualización: 24 de septiembre de 2009