

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN ENERO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	965012	No	2
02/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965012	No	2
02/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965012	No	2
02/01/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965012	No	2
02/01/2009	FREASELTZ Comprimidos efervescente	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	748962	No	2
02/01/2009	FREASELTZ Comprimidos efervescente	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	748962	No	2
02/01/2009	FRENATUS 0,2%	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	850842	No	2
07/01/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602801	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660633	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602802	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 200 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660634	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660631	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602799	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/01/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660632	Si	2
07/01/2009	ACOMICIL 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602945	Si	2
12/01/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	690750	No	2
12/01/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	646091	No	2
12/01/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608281	Si	2
12/01/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704148	Si	2
12/01/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608281	Si	2
12/01/2009	CAPTOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SÁNDOZ 50/25 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704148	Si	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602687	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659966	No	2
12/01/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602687	No	2
12/01/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674747	No	2
12/01/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	914804	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/01/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	AVENTIS PHARMA, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658590	No	2
13/01/2009	FOXANTAL 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	AVENTIS PHARMA, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658591	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736512	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736561	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736553	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736603	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736645	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602439	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602440	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602442	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736512	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736561	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736553	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736603	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736645	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602439	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602440	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602442	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736512	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736561	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736553	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736603	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736645	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602439	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602440	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602442	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736512	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736561	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736553	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736603	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736645	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602439	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602440	No	2
13/01/2009	FREFLEX RINGER LACTATO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602442	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	CETRAXAL OTICO	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	682617	No	2
14/01/2009	CETRAXAL OTICO	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	620468	No	2
14/01/2009	CETRAXAL OTICO	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	682617	No	2
14/01/2009	CETRAXAL OTICO	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	620468	No	2
14/01/2009	DALACIN 150 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985077	No	2
14/01/2009	DALACIN 150 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	608570	No	2
14/01/2009	DALACIN 300 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765917	No	2
14/01/2009	DALACIN 300 mg cápsulas	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640268	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658588	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658589	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658635	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658588	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658589	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658635	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658588	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658589	No	2
14/01/2009	FOXANTAL 5mg/ml concentrado para solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	OXALIPLATINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658635	No	2
14/01/2009	LEVOTUSS GOTAS	MADAUS, S.A.	LEVODROPROPIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	696146	No	2
14/01/2009	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	693796	No	2
14/01/2009	MASTICAL 500 mg comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	CALCIO CARBONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	655837	No	2
14/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
14/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
14/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
14/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
14/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890848	No	2
14/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890525	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
14/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884924	No	2
14/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	648048	No	2
15/01/2009	CLAMOXYL 100 mg Gotas pediátricas	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731091	No	2
15/01/2009	FEIBA 1000 UF	BAXTER, S.L.	COMPLEJO COAGULANTE ANTIINHIBIDOR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955260	No	2
15/01/2009	FINASTERIDA ACTAVIS GROUP 5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FINASTERIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654304	Si	2
15/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656583	No	2
15/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656583	No	2
15/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656583	No	2
15/01/2009	SOLTRIM Inyectable	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SULFAMETOXAZO L LISINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656754	No	2
15/01/2009	SOLTRIM Inyectable	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TRIMETOPRIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656754	No	2
15/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890848	No	2
15/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890525	No	2
15/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884924	No	2
15/01/2009	ZIMOR 20	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	648048	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/01/2009	ADACAI 10 mg Comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	624049	No	2
16/01/2009	ADACAI 10 mg Comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	818872	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/01/2009	QUOMEM 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	SMITHKLINE BEECHAM FARMA, S.A	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651087	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651088	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651087	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651088	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651087	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651088	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651087	No	2
19/01/2009	BIDICLIN 5 mg comprimidos gastroresistentes de liberación prolongada	PROMEDICA, S.R.L.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651088	No	2
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651085	No	2
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651086	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651085	No	2
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651086	No	2
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651085	No	2
19/01/2009	CLIPPER 5 mg comprimidos gastrorresistentes de liberación prolongada	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651086	No	2
19/01/2009	PANPROTON 20 mg comprimidos gastrorresistentes	CANTABRIA PHARMA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659480	Si	2
19/01/2009	PANPROTON 40 mg comprimidos gastrorresistentes	CANTABRIA PHARMA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658364	Si	2
19/01/2009	PANPROTON 40 mg comprimidos gastrorresistentes	CANTABRIA PHARMA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658365	Si	2
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650407	No	2
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 2,5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650411	No	2
19/01/2009	RAMIPRIL RATIOPHARM 5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	RAMIPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650409	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	751826	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	956169	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650954	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650729	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651402	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651403	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	751826	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	956169	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650954	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650729	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651402	No	2
19/01/2009	VARIVAX Polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS VARICELA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651403	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716480	No	2
20/01/2009	INFLEXAL V suspensión inyectable	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716514	No	2
20/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	656583	No	2
20/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	656583	No	2
20/01/2009	MUTAGRIP suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	656583	No	2
21/01/2009	ALDOCUMAR 10 MG	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	WARFARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712273	No	2
21/01/2009	ALDOCUMAR 10 MG	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	WARFARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640300	No	2
21/01/2009	Angeliq 1 mg/2 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	Revalidación Quinquenal (R.M)	714477	No	2
21/01/2009	Angeliq 1 mg/2 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	Revalidación Quinquenal (R.M)	714592	No	2
21/01/2009	Angeliq 1 mg/2 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	714477	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	Angeliq 1 mg/2 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	714592	No	2
21/01/2009	CENAT granulado	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650267	No	2
21/01/2009	CENAT granulado	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650275	No	2
21/01/2009	CENAT granulado	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650267	No	2
21/01/2009	CENAT granulado	MADAUS, S.A.	PLANTAGO OVATA SEMILLA CUTICULA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650275	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 160 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991422	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 160 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991414	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 160 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644294	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 160 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644286	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991448	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991430	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644302	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644310	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604256	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604363	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660530	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660522	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660514	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604405	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660548	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604249	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659981	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991471	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991463	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991455	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644328	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	648188	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644336	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644344	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651521	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604496	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660506	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660498	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660480	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604413	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604488	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602690	No	2
21/01/2009	OPTIRAY 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659982	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685685	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	864603	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650069	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 240 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650051	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660472	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	865055	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660464	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 300 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660456	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	865527	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650085	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685677	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 320 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650077	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660571	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660563	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660555	No	2
21/01/2009	OPTIRAY ULTRAJECT 350 mg/ml solución inyectable	COVIDIEN SPAIN, S.L.	IOVERSOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	838979	No	2
21/01/2009	SYNTOCINON 10 UI/ml solución inyectable	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	OXITOCINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	629485	No	2
21/01/2009	SYNTOCINON 10 UI/ml solución inyectable	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	OXITOCINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	707489	No	2
21/01/2009	SYNTOCINON 10 UI/ml solución inyectable	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	OXITOCINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	629485	No	2
21/01/2009	SYNTOCINON 10 UI/ml solución inyectable	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	OXITOCINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	707489	No	2
22/01/2009	ADRONAT Semanal 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873489	No	2
22/01/2009	ADRONAT Semanal 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873489	No	2
22/01/2009	ADRONAT Semanal 70 mg comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873489	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835694	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835702	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835694	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835702	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743732	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743740	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743732	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743740	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743443	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743450	No	2
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743443	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO BELMAC 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743450	No	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	658094	Si	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	658095	Si	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 100 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	600804	Si	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	658092	Si	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	658093	Si	2
22/01/2009	ATENOLOL APOTEX 50 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	ATENOLOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	600803	Si	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751016	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751016	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	751016	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
22/01/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
22/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	654265	No	2
22/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	654264	No	2
22/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	669895	No	2
22/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	668509	No	2
22/01/2009	DOXIPIL 100 mg capsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	DOXICICLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	909648	No	2
22/01/2009	DOXIPIL 100 mg capsulas duras	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	DOXICICLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	662137	No	2
22/01/2009	OCACIN	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LOMEFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817726	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653039	Si	2
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	600426	Si	2
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653038	Si	2
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 20 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	600425	Si	2
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	600424	Si	2
22/01/2009	PRAVASTATINA APOTEX 40 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	PRAVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653037	Si	2
22/01/2009	SECALIP 250 mg cápsulas duras de liberación prolongada	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670133	No	2
23/01/2009	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	655904	Si	2
23/01/2009	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	655901	Si	2
23/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835710	No	2
23/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835736	No	2
23/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835710	No	2
23/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835736	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	BIODRAMINA chicles	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	978486	No	2
23/01/2009	BIODRAMINA chicles	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	978478	No	2
23/01/2009	BIODRAMINA chicles	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	978486	No	2
23/01/2009	BIODRAMINA chicles	URIACH AQUILEA OTC, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	978478	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654265	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654264	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669895	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668509	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654265	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654264	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669895	No	2
23/01/2009	CHIROMAS Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO SUPERFICIE VIRUS GRIPE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668509	No	2
23/01/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	729632	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	946178	No	2
23/01/2009	CLINADIL cápsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	CINARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939587	No	2
23/01/2009	CLINADIL cápsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	DIHIDROERGOCRIS TINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939587	No	2
23/01/2009	DENSICAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	774133	No	2
23/01/2009	DENSICAL 600 mg comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	774042	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669440	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	666461	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619338	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850651	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	850727	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL BELMAC 5 mg comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618280	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669481	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	666552	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 2.5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	608802	No	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894105	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894113	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL DAVUR 5 mg comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618330	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708933	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708941	Si	2
23/01/2009	ENALAPRIL RIMAFAR 5 mg comprimidos	RIMAFAR, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617886	Si	2
23/01/2009	MAXBON comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	COLECALCIFEROL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650174	No	2
23/01/2009	MAXBON comprimidos masticables	ITALFARMACO, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650174	No	2
23/01/2009	METFORMINA SANDOZ 850 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	METFORMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658665	Si	2
23/01/2009	MEVACOR 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	805002	No	2
23/01/2009	MEVACOR 40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	805010	No	2
23/01/2009	NUVACTHÉN DEPOT 1 mg /1 ml	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	TETRACOSACTIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	797191	No	2
23/01/2009	NUVACTHÉN DEPOT 1 mg /1 ml	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	TETRACOSACTIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	797191	No	2
23/01/2009	OCACIN	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LOMEFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817726	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 10 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928754	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 10 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999741	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	956979	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	926303	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 20 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	926428	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	709543	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999743	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL BEXAL 40 mg cápsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999742	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	930651	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL ROMIKIM FARMA 10 mg, cápsulas duras	ROMIKIM FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	930644	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724856	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725085	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725119	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 20 mg capsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607002	Si	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659010	No	2
23/01/2009	OMEPRAZOL TEVAGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659012	No	2
23/01/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	749978	Si	2
23/01/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	750000	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/01/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659062	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 1 g comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812982	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 1 g comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813253	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 1 g comprimidos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	609370	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	960328	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	632539	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 500 mg Cápsulas	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662643	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 500 mg Cápsulas	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	781278	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA BELMAC 500 mg Cápsulas	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607044	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 1 g comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	609396	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 1 g comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815704	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 1 g comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815696	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	632281	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 1 g polvo para suspensión oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	911552	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 500 mg cápsulas	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	609388	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 500 mg cápsulas	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813485	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA DAVUR 500 mg cápsulas	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813279	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999781	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999782	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999781	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999782	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835652	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835686	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835652	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835686	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 875/125MG, polvo para suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836114	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 875/125MG, polvo para suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836312	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 875/125MG, polvo para suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836114	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 875/125MG, polvo para suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836312	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO DAVUR 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999779	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO DAVUR 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999780	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO DAVUR 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999779	Si	2
26/01/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO DAVUR 875/125 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999780	Si	2
26/01/2009	BERIGLOBINA P 320 mg solución inyectable	CSL BEHRING, S.A.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650611	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	CETRAXAL suspensión	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	781039	No	2
26/01/2009	HYDERGINA 4,5 mg comprimidos	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	965129	No	2
26/01/2009	HYDERGINA 4,5 mg comprimidos	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	965129	No	2
26/01/2009	HYDERGINA solucion gotas	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650630	No	2
26/01/2009	HYDERGINA solucion gotas	DEFIANTE FARMACEUTICA LDA.	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	650630	No	2
26/01/2009	MIRTAZAPINA PHARMAGENUS 30 mg comprimidos bucodispersables	PHARMAGENUS, S.A.U.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660101	Si	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	MENTOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	TIROTRICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	BENZOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	MENTOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	TIROTRICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	PASTILLAS KOKI DE MENTOL Y TIROTRICINA	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ	BENZOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802439	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con pelicula	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2
26/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 150 mg capsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS LAREQ PHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660912	Si	2
26/01/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 75 mg capsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS LAREQ PHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660905	Si	2
27/01/2009	ACREL SEMANAL 35 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	814756	No	2
27/01/2009	BILINA Nebulizador nasal	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	LEVOCABASTINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653931	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	BILINA Nebulizador nasal	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	LEVOCABASTINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	682112	No	2
27/01/2009	CETRAXAL 250 mg sobres	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	915108	No	2
27/01/2009	CETRAXAL 250 mg sobres	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	912766	No	2
27/01/2009	CETRAXAL 500 mg sobres	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	781104	No	2
27/01/2009	CETRAXAL 500 mg sobres	LABORATORIOS S.A.L.V.A.T., S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621698	No	2
27/01/2009	FLUIDASA cápsulas	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIRAMINA ACEFILINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	947531	No	2
27/01/2009	FLUIDASA gotas	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIFILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	990887	No	2
27/01/2009	FLUIDASA inyectable	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIRAMINA ACEFILINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	621508	No	2
27/01/2009	FLUIDASA inyectable	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIRAMINA ACEFILINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	758599	No	2
27/01/2009	FLUIDASA solución	TEOFARMA, S.R.L.	MEPIRAMINA ACEFILINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	758623	No	2
27/01/2009	NARAMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NARATRIPTAN HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	664797	No	2
27/01/2009	NARAMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	NARATRIPTAN HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	664805	No	2
27/01/2009	PROPOFOL FRESENIUS 10 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Revalidación Quinquenal (R.M)	658823	Si	2
27/01/2009	PROPOFOL FRESENIUS 10 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Revalidación Quinquenal (R.M)	658815	Si	2
27/01/2009	PROPOFOL FRESENIUS 10 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Revalidación Quinquenal (R.M)	658807	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	PROPOFOL FRESENIUS 10 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Revalidación Quinquenal (R.M)	658799	Si	2
27/01/2009	PROPOFOL FRESENIUS 10 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	Revalidación Quinquenal (R.M)	658781	Si	2
27/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870071	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870063	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870089	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870097	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713107	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606186	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870154	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	870105	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713206	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713115	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606236	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2
27/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
27/01/2009	SOLTRIM Inyectable	LABORATORIOS FARMACEUTICOS PRODES, S.L.	TRIMETOPRIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656754	No	2
27/01/2009	SOLTRIM Inyectable	LABORATORIOS FARMACEUTICOS PRODES, S.L.	SULFAMETOXAZO L LISINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656754	No	2
27/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654091	No	2
27/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654092	No	2
27/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654091	No	2
27/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654092	No	2
27/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654089	No	2
27/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654090	No	2
27/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654089	No	2
27/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654090	No	2
27/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654093	No	2
27/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654094	No	2
27/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654093	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654094	No	2
27/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654083	No	2
27/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654084	No	2
27/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654083	No	2
27/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654084	No	2
27/01/2009	STRATTERA 5 mg cápsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654085	No	2
27/01/2009	STRATTERA 5 mg cápsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654086	No	2
27/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654081	No	2
27/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654082	No	2
27/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654081	No	2
27/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654082	No	2
28/01/2009	BACTROBAN NASAL, pomada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MUPIROCINA CALCICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767111	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	701755	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	702035	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	701755	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos efervescentes	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	702035	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	702167	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	702175	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	702167	No	2
28/01/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	702175	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658294	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658286	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658302	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917781	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918060	No	2
28/01/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918078	No	2
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Revalidación Quinquenal (R.M)	842781	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Revalidación Quinquenal (R.M)	842781	No	2
28/01/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	Revalidación Quinquenal (R.M)	842781	No	2
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651156	No	2
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651157	No	2
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651156	No	2
28/01/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651157	No	2
28/01/2009	LAMISIL DermGel 1% gel	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	899039	No	2
28/01/2009	LAMISIL DermGel 1% gel	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	899088	No	2
28/01/2009	LAMISIL DermGel 1% gel	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TERBINAFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	899021	No	2
28/01/2009	Ludiomil 25 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605980	No	2
28/01/2009	Ludiomil 25 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782409	No	2
28/01/2009	LUDIOMIL 75 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	991240	No	2
28/01/2009	LUDIOMIL 75 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606079	No	2
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 15 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659354	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 30 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659355	Si	2
28/01/2009	MIRTAZAPINA NORMON 45 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS NORMON, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659356	Si	2
28/01/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	625483	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	832931	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	687558	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	632802	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	832550	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	687541	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 600 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	884718	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 600 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	624684	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	884676	No	2
28/01/2009	NEURONTIN 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	628750	No	2
28/01/2009	PROGANDOL NEO 4 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853010	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	PROGANDOL NEO 8 mg comprimidos de liberación modificada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853036	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870071	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 25 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870063	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870089	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 100 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870097	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713107	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 150 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606186	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870154	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 200 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	870105	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713206	No	2
28/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713115	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	SEROQUEL 300 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606236	No	2
28/01/2009	SEROQUEL PROLONG 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660616	No	2
28/01/2009	SEROQUEL PROLONG 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660617	No	2
28/01/2009	SEROQUEL PROLONG 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660618	No	2
28/01/2009	SEROQUEL PROLONG 50 mg comprimidos de liberación prolongada	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	QUETIAPINA FUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660615	No	2
28/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	660768	Si	2
28/01/2009	SERTRALINA AUROBINDO 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS AUROBINDO, S.L.U.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	660769	Si	2
28/01/2009	SOTALOL TEVA 160 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	SOTALOL HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	800144	Si	2
28/01/2009	SOTALOL TEVA 80 mg Comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	SOTALOL HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	800060	Si	2
28/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654091	No	2
28/01/2009	STRATTERA 10 MG capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654092	No	2
28/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654089	No	2
28/01/2009	STRATTERA 18 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654090	No	2
28/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654093	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/01/2009	STRATTERA 25 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654094	No	2
28/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654083	No	2
28/01/2009	STRATTERA 40 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654084	No	2
28/01/2009	STRATTERA 5 mg cápsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654085	No	2
28/01/2009	STRATTERA 5 mg cápsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654086	No	2
28/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654081	No	2
28/01/2009	STRATTERA 60 mg capsulas duras	LILLY, S.A.	ATOMOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654082	No	2
28/01/2009	TELFAS 30 mg comprimidos recubiertos con película	SANOFI AVENTIS, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	900662	No	2
28/01/2009	TERBINAFINA SSL 10 mg/g crema	SSL INTERNACIONAL PLC	TERBINAFINA HIDROCLORURO	Calificación como EFP	659069	No	2
28/01/2009	TERBINAFINA SSL 10 mg/g crema	SSL INTERNACIONAL PLC	TERBINAFINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	659069	Si	2
28/01/2009	TIMOGLOBULINA	GENZYME EUROPE, BV	INMUNOGLOBULINA A CONEJO ANTI- LINFOCITOS T HUMANOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800425	No	2
29/01/2009	FINASTERIDA ALMUS 5 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	FINASTERIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660850	Si	2
29/01/2009	FORADIL NEO 12 microgramos/pulsación Solución para inhalación en envase a presión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	652695	No	2
29/01/2009	FORADIL NEO 12 microgramos/pulsación Solución para inhalación en envase a presión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	654052	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	FOSRENOL 1000 mg comprimidos masticables	SHIRE PHARMACEUTICALS IBERICA, S.L.	LANTANO CARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658404	No	2
29/01/2009	FOSRENOL 250 mg comprimidos masticables	SHIRE PHARMACEUTICALS IBERICA, S.L.	LANTANO CARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658410	No	2
29/01/2009	FOSRENOL 500 mg comprimidos masticables	SHIRE PHARMACEUTICALS IBERICA, S.L.	LANTANO CARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658411	No	2
29/01/2009	FOSRENOL 750 mg comprimidos masticables	SHIRE PHARMACEUTICALS IBERICA, S.L.	LANTANO CARBONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658412	No	2
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 150 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661913	Si	2
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 300 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661916	Si	2
29/01/2009	IRBESARTAN RATIOPHARM 75 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661912	Si	2
29/01/2009	NASONEX SPRAY 50 microgramos suspensión para nebulización nasal	SCHERING PLOUGH, S.A.	MOMETASONA FUROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663526	No	2
29/01/2009	NASONEX SPRAY 50 microgramos suspensión para nebulización nasal	SCHERING PLOUGH, S.A.	MOMETASONA FUROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663526	No	2
29/01/2009	PENTASA 2 g granulado de liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660106	No	2
29/01/2009	PENTASA 2 g granulado de liberación prolongada	FERRING, S.A.U.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660107	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759811	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	642926	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/01/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	982231	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg comprimidos dispersables	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	910075	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg comprimidos dispersables	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	910091	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg comprimidos dispersables	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	610626	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg solución oral	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	692772	No	2
29/01/2009	PROZAC 20 mg solución oral	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651364	No	2
30/01/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL ALMUS 70 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659407	Si	2
30/01/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663633	No	2
30/01/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605162	No	2
30/01/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650163	No	2
30/01/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600005	No	2
30/01/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605154	No	2
30/01/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663658	No	2
30/01/2009	ATACAND 8 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663641	No	2
30/01/2009	BRISTACOL 10 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	675538	No	2
30/01/2009	BRISTACOL 20 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748384	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	BRISTACOL 40 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	727396	No	2
30/01/2009	BRISTACOL 40 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604991	No	2
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699728	No	2
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699710	No	2
30/01/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	858670	No	2
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661459	Si	2
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661460	Si	2
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661451	Si	2
30/01/2009	DONEPEZILO RANBAXYGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	DONEPEZILO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661453	Si	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	645309	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	756825	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760298	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	890038	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	645309	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	756825	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760298	No	2
30/01/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	890038	No	2