

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN FEBRERO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760017	No	2
02/02/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CAFEINA CITRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760017	No	2
02/02/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760017	No	2
02/02/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	ASCORBICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760017	No	2
02/02/2009	FRENADOL COMPLEX	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760017	No	2
02/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
02/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
02/02/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658810	Si	2
02/02/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658811	Si	2
02/02/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658808	Si	2
02/02/2009	LAMOTRIGINA DAVUR 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658809	Si	2
02/02/2009	MELFALAN GLAXOSMITHKLINE inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MELFALAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679779	No	2
02/02/2009	MELFALAN GLAXOSMITHKLINE inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	MELFALAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	679779	No	2
02/02/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg CÁPSULAS	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621219	Si	2
02/02/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg CÁPSULAS	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767509	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg CÁPSULAS	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765412	Si	2
02/02/2009	OMEPRAZOL STADA 20 mg CÁPSULAS	LABORATORIO STADA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767491	Si	2
02/02/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660213	Si	2
02/02/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660214	Si	2
02/02/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602741	Si	2
02/02/2009	RANITIDINA NORMON 50 mg/5 ml ampollas	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663229	Si	2
02/02/2009	RANITIDINA NORMON 50 mg/5 ml ampollas	LABORATORIOS NORMON, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	601260	Si	2
02/02/2009	RINOCUSI VITAMINICO POMADA	SANOFI AVENTIS, S.A.	RETINOL ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	818534	No	2
02/02/2009	ROMILAR 15 mg/ml gotas orales en solución	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650104	No	2
02/02/2009	SERTRALINA ALMUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660893	Si	2
02/02/2009	SERTRALINA ALMUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660891	Si	2
02/02/2009	SIMVASTATINA ASOL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656776	Si	2
02/02/2009	SIMVASTATINA ASOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656775	Si	2
02/02/2009	SIMVASTATINA ASOL 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ASOL S.L.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656779	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716837	Si	2
02/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716837	Si	2
02/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716837	Si	2
02/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716837	Si	2
02/02/2009	TERAZOSINA KERN PHARMA 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	TERAZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716837	Si	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	TRIAGYNON comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LEVONORGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	955849	No	2
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661186	Si	2
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 50 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661187	Si	2
02/02/2009	VENLAFAXINA MUNDOGEN 75 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661188	Si	2
03/02/2009	CLINADIL cápsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	CINARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939587	No	2
03/02/2009	CLINADIL cápsulas	LABORATORIO STADA, S.L.	DIHIDROERGOCRIS TINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	939587	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	FINASTERIDA WINTHROP 5 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655925	Si	2
03/02/2009	HAEMATE P 2400/1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967356	No	2
03/02/2009	HAEMATE P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967349	No	2
03/02/2009	HAEMATE P 600/250 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967331	No	2
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963215	No	2
03/02/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963223	No	2
03/02/2009	Ludiomil 10 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782391	No	2
03/02/2009	MIDAZOLAM COMBINO PHARM 1mg/ml solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	MIDAZOLAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	926246	Si	2
03/02/2009	MIDAZOLAM COMBINO PHARM 5mg/ml solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	MIDAZOLAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	924670	Si	2
03/02/2009	MIDAZOLAM COMBINO PHARM 5mg/ml solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	MIDAZOLAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	926220	Si	2
03/02/2009	MIDAZOLAM COMBINO PHARM 5mg/ml solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	MIDAZOLAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	624148	Si	2
03/02/2009	NEUROLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	ESTAÑO CLORURO DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	682625	No	2
03/02/2009	NEUROLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	DICLORURO DE BICISATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	682625	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	PIPROL 250	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750265	No	2
03/02/2009	PIPROL 250	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751107	No	2
03/02/2009	PIPROL 250	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600890	No	2
03/02/2009	PIPROL 500	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748814	No	2
03/02/2009	PIPROL 500	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750273	No	2
03/02/2009	PIPROL 500	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600908	No	2
03/02/2009	PIPROL 750	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748467	No	2
03/02/2009	PIPROL 750	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600916	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	RETINOL PALMITATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	RETINOL PALMITATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	POMADA OCULOS EPITELIZANTE	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	822635	No	2
03/02/2009	PULMICTAN 200 mcg	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656615	No	2
03/02/2009	PULMICTAN 50 mcg	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656614	No	2
03/02/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963751	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/02/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651583	No	2
03/02/2009	VACUNA ANTIRRABICA MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653979	No	2
04/02/2009	CEFACLOX NORMON 125 mg/5 ml polvo para suspensión oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CEFACLOX MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	720268	Si	2
04/02/2009	CEFACLOX NORMON 250 mg/ 5 ml polvo para suspensión oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CEFACLOX MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	720300	Si	2
04/02/2009	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
04/02/2009	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
04/02/2009	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
04/02/2009	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
04/02/2009	OLMORAN 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	809715	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658961	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658962	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658961	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658962	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658964	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658965	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658966	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658964	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658965	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658966	Si	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658967	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658968	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658967	No	2
04/02/2009	OMEPRAZOL CUVEFARMA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658968	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 2/0,25 g polvo y disolvente para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656433	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 2/0,25 g polvo y disolvente para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600780	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 2/0,25 g polvo y disolvente para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656433	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 2/0,25 g polvo y disolvente para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600780	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 4/0,5 g polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656434	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 4/0,5 g polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600781	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 4/0,5 g polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656434	Si	2
04/02/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM COMBINO PHARM 4/0,5 g polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600781	Si	2
04/02/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660944	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	965483	No	2
04/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	965491	No	2
04/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	965483	No	2
04/02/2009	RELERT 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	965491	No	2
04/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	955724	No	2
04/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	960633	No	2
04/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	955724	No	2
04/02/2009	RELERT 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	960633	No	2
05/02/2009	RANITIDINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	615203	Si	2
05/02/2009	RANITIDINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	732339	Si	2
05/02/2009	RANITIDINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	732529	Si	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660575	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660576	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660575	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660576	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660577	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660578	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660577	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660578	No	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660579	Si	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660580	Si	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660579	Si	2
05/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660580	Si	2
06/02/2009	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	PERTECNETATO 99MTC DE SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743195	No	2
06/02/2009	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	SODIO MOLIBDATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	743195	No	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660581	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660582	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660581	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660582	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660583	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660584	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660583	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 3 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660584	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660585	No	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660586	No	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660585	No	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 4 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660586	No	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660587	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660588	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660587	Si	2
06/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 6 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660588	Si	2
09/02/2009	ANTISTAX 180 mg cápsulas	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	VID ROJA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	909754	No	2
09/02/2009	CITALOPRAM APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661874	Si	2
09/02/2009	CITALOPRAM APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661875	Si	2
09/02/2009	CITALOPRAM APOTEX 40 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661877	Si	2
09/02/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	963231	No	2
09/02/2009	FLERUDIN Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	994319	No	2
09/02/2009	RELPAX 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	987214	No	2
09/02/2009	RELPAX 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954867	No	2
09/02/2009	RELPAX 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	987214	No	2
09/02/2009	RELPAX 20 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954867	No	2
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954875	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954883	No	2
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954875	No	2
09/02/2009	RELPAX 40 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954883	No	2
09/02/2009	VESICARE 10 mg comprimidos	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827212	No	2
10/02/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669549	No	2
10/02/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649863	No	2
10/02/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CODEINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669549	No	2
10/02/2009	COD-EFFERALGAN	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	CODEINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649863	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	BRONOPOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746636	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	BRONOPOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	950204	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	TRICLOSAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746636	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	TRICLOSAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	950204	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	BIOTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	746636	No	2
10/02/2009	DOCTODERMIS solucion	COOBERPHARM, S.L.	BIOTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	950204	No	2
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	661672	Si	2
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	661673	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	661674	Si	2
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661672	Si	2
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661673	Si	2
10/02/2009	FLUVASTATINA TEVA 80 mg comprimidos de liberación prolongada	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661674	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 100 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661706	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 100 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661707	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 200 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661708	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 200 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661709	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 25 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661704	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 25 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661705	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 300 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661711	Si	2
10/02/2009	ILUFREN 300 mg comprimidos recubiertos con película	CANTABRIA PHARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661712	Si	2
10/02/2009	LOBIVON 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	673467	No	2
10/02/2009	NEBILET 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928697	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/02/2009	NEBILOX 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	926535	No	2
10/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806588	Si	2
10/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 20 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806570	Si	2
10/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 40 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
10/02/2009	RISPERIDONA QUALIGEN 1 mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661828	Si	2
10/02/2009	RISPERIDONA QUALIGEN 1 mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661829	Si	2
10/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	673475	No	2
10/02/2009	TIMOGLOBULINA	GENZYME EUROPE, BV	INMUNOGLOBULIN A CONEJO ANTI-LINFOCITOS T HUMANOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800425	No	2
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 200 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	729053	Si	2
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 200 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	606921	Si	2
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 800 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	729095	Si	2
11/02/2009	ACICLOVIR NORMON 800 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	606913	Si	2
11/02/2009	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748293	No	2
11/02/2009	ALBUMINA HUMANA BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	ALBUMINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	753772	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	611426	Si	2
11/02/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	703389	Si	2
11/02/2009	ATENOLOL SANDOZ 100 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ATENOLOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	703603	Si	2
11/02/2009	BERININ P 1200 UI	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829531	No	2
11/02/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653636	No	2
11/02/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653637	No	2
11/02/2009	DOTAREM 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GUERBET	GADOTERICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653638	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL ADULTOS Supositorios	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	756056	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL comprimidos	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	609925	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL comprimidos	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	850669	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL INFANTIL 24 mg/ml Solución oral	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739508	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL LACTANTES Supositorios	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	756064	No	2
11/02/2009	FEBRECTAL NIÑOS Supositorios	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROMOFARM, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	756072	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	KYBERNIN P 1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643395	No	2
11/02/2009	KYBERNIN P 1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974238	No	2
11/02/2009	KYBERNIN P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643387	No	2
11/02/2009	KYBERNIN P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	ANTITROMBINA III HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	974220	No	2
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 150 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	615625	Si	2
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 150 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	894253	Si	2
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	615633	Si	2
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	894469	Si	2
11/02/2009	RANITIDINA ARAFARMA GROUP 300 mg comprimidos recubiertos	ARAFARMA GROUP, S.A.	RANITIDINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	894451	Si	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804724	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804732	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600145	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804724	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804732	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/100 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600145	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804740	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804757	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600180	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804740	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804757	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/250 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600180	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804955	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804997	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600150	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804955	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804997	No	2
11/02/2009	SERETIDE Accuhaler 50/500 microgramos, Polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600150	No	2
11/02/2009	TAMSULOSINA ANGENERICO 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	LAB. ANGENERICO, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653482	Si	2
11/02/2009	TAMSULOSINA ANGENERICO 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	LAB. ANGENERICO, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653482	Si	2
12/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624858	No	2
12/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	804948	No	2
12/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935353	No	2
12/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
12/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858043	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858050	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858043	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858050	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858043	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858050	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858043	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858050	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858043	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858050	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858027	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858035	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858027	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858035	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858027	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858035	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858027	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858035	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858027	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858035	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858068	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858084	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858068	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858084	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858068	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858084	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858068	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858084	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858068	No	2
12/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858084	No	2
12/02/2009	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887463	No	2
12/02/2009	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621326	No	2
12/02/2009	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887463	No	2
12/02/2009	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621326	No	2
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	972406	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	982074	No	2
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	972406	No	2
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	982074	No	2
12/02/2009	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	972398	No	2
12/02/2009	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	972398	No	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661296	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661297	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661296	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661297	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661299	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661300	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661299	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661300	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661292	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661293	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661292	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661293	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661294	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661295	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661294	Si	2
12/02/2009	TOPIRAMATO ACTAVIS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661295	Si	2
12/02/2009	UROTROL NEO 2 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	979443	No	2
12/02/2009	UROTROL NEO 4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999886	No	2
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669416	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	612317	Si	2
13/02/2009	BISOPROLOL SANDOZ 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669424	Si	2
13/02/2009	BISOPROLOL SÁNZOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	612952	Si	2
13/02/2009	BISOPROLOL SÁNZOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669390	Si	2
13/02/2009	BISOPROLOL SÁNZOZ 5 mg comprimidos con cubierta pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669408	Si	2
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CARVEDILOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661945	Si	2
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CARVEDILOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602834	Si	2
13/02/2009	CARVEDILOL ALMUS 6,25 mg comprimidos	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CARVEDILOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661944	Si	2
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 15 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659940	Si	2
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 15 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659937	Si	2
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659939	Si	2
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660097	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	MIRTAZAPINA ALMUS 45 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659936	Si	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
13/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
13/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
13/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
13/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
13/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652625	Si	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 10 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652625	Si	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652624	Si	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 20 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652624	Si	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 40 mg comprimidos EFG	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652623	Si	2
13/02/2009	PRAVASTATINA PHARMAGENUS 40 mg comprimidos EFG	PHARMAGENUS, S.A.U.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652623	Si	2
16/02/2009	MOXON 0,2 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757963	No	2
16/02/2009	MOXON 0,2 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759589	No	2
16/02/2009	MOXON 0,3 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759597	No	2
16/02/2009	MOXON 0,3 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759845	No	2
16/02/2009	MOXON 0,4 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760280	No	2
16/02/2009	MOXON 0,4 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759886	No	2
16/02/2009	NEMACTIL 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791673	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	NEMACTIL 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791673	No	2
16/02/2009	NEMACTIL 10 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791673	No	2
16/02/2009	NEMACTIL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791681	No	2
16/02/2009	NEMACTIL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791681	No	2
16/02/2009	NEMACTIL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791681	No	2
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791665	No	2
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791665	No	2
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791665	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846311	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	846592	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX 5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857938	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858027	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858027	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858027	No	2
16/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 10 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
16/02/2009	Norditropin SimpleXx 15 mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
16/02/2009	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	871079	No	2
16/02/2009	NORMULEN	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	MISOPROSTOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	871079	No	2
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 20 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662003	Si	2
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662004	Si	2
16/02/2009	PANTOPRAZOL TECNIGEN 40 mg comprimidos gastrorresistentes	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662230	Si	2
16/02/2009	SOGILEN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707745	No	2
16/02/2009	SOGILEN 1 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	707604	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661802	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661803	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661804	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661805	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661797	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661798	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661799	Si	2
16/02/2009	VENLAFAXINA RETARD RANBAXY 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661800	Si	2
16/02/2009	VENORUGEL 20 mg/g gel	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	Calificación como EFP	845610	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/02/2009	VENORUGEL 20 mg/g gel	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	845610	No	2
17/02/2009	ANCIVIN 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO PADRO, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	784603	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	ESTAÑO CLORURO DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	677021	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	ESTAÑO CLORURO DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	673871	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	677021	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	CISTEINA HIDROCLORURO HIDRATADO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	673871	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	COBRE TETRAKIS (2-METOXIISOBTILI SONITRILO)TETRA FLUOROBORATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	677021	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	COBRE TETRAKIS (2-METOXIISOBTILI SONITRILO)TETRA FLUOROBORATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	673871	No	2
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659646	Si	2
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602662	Si	2
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659647	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	DISLAVEN RETARD 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602663	Si	2
17/02/2009	DOLOCYL 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	CHIRON IBERIA, S.L.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	981209	No	2
17/02/2009	FAMVIR 125 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670265	No	2
17/02/2009	FAMVIR 250 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687814	No	2
17/02/2009	FAMVIR 250 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	646315	No	2
17/02/2009	FAMVIR 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	846154	No	2
17/02/2009	FAMVIR 750 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FAMCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	740951	No	2
17/02/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	825711	No	2
17/02/2009	FUTURAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	825711	No	2
17/02/2009	HONGOSERIL capsulas	ISDIN, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	777516	No	2
17/02/2009	HONGOSERIL capsulas	ISDIN, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	777508	No	2
17/02/2009	MANERIX 150 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	880476	No	2
17/02/2009	MANERIX 150 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	880468	No	2
17/02/2009	MANERIX 300 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	683441	No	2
17/02/2009	MANERIX 300 comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	MOCLOBEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	683805	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624858	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	804948	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935353	No	2
17/02/2009	NEXIUM 40mg polvo para solución inyectable y para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	941971	No	2
17/02/2009	NEXIUM 40mg polvo para solución inyectable y para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	640649	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624841	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935262	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935270	No	2
17/02/2009	NEXIUM MUPS 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	935338	No	2
17/02/2009	NIFEDIPINO Retard STADA 20 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIO STADA, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	649756	Si	2
17/02/2009	NIFEDIPINO Retard STADA 20 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIO STADA, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	665901	Si	2
17/02/2009	QUDIX 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661685	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	QUDIX 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661687	Si	2
17/02/2009	QUDIX 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661688	Si	2
17/02/2009	QUDIX 200 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661689	Si	2
17/02/2009	QUDIX 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661683	Si	2
17/02/2009	QUDIX 25 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661684	Si	2
17/02/2009	QUDIX 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661690	Si	2
17/02/2009	QUDIX 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661691	Si	2
17/02/2009	SULAR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663211	No	2
17/02/2009	SULAR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	649905	No	2
17/02/2009	SULAR 20	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662965	No	2
17/02/2009	SULAR 20	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	649913	No	2
17/02/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	718130	No	2
17/02/2009	SYSCOR 10	BAYER SCHERING PHARMA MEDICAL, S.L.	NISOLDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643551	No	2
17/02/2009	TEPAVIL comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	SULPIRIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	852038	No	2
17/02/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	725101	No	2
17/02/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617506	No	2
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	990143	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643148	No	2
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	799775	No	2
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	990143	No	2
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643148	No	2
17/02/2009	VIAFLEX gentamicina 0,8 mg/ml en cloruro sódico 0,9%	BAXTER, S.L.	GENTAMICINA SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	799775	No	2
18/02/2009	AMLODIPINO MYLAN 10 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	AMLODIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658481	Si	2
18/02/2009	AMLODIPINO MYLAN 5 mg comprimidos	MERCK GENERICOS, S.L	AMLODIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658480	Si	2
18/02/2009	ARCENTAL CREMA	F5 PROFAS, S.L.	KETOPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806562	No	2
18/02/2009	ARCENTAL CREMA	F5 PROFAS, S.L.	KETOPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	806562	No	2
18/02/2009	CO-RENITEC comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	895003	No	2
18/02/2009	CO-RENITEC comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	895003	No	2
18/02/2009	CO-RENITEC comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	895003	No	2
18/02/2009	CO-RENITEC comprimidos	LABORATORIOS ABELLO, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	895003	No	2
18/02/2009	DEVINCAL cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	742908	No	2
18/02/2009	DEVINCAL cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	VINCAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	742908	No	2
18/02/2009	DICLOFENACO BEXAL 50 mg comprimidos gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653348	Si	2
18/02/2009	DICLOFENACO BEXAL 50 mg comprimidos gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	618645	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	DICLOFENACO BEXAL 50 mg comprimidos gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	DICLOFENACO SODICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653348	Si	2
18/02/2009	DICLOFENACO BEXAL 50 mg comprimidos gastrorresistentes	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	DICLOFENACO SODICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	618645	Si	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	949404	No	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	974568	No	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	631341	No	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	949404	No	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	974568	No	2
18/02/2009	DINISOR 60 mg comprimidos	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	631341	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 120 mg comprimidos liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	993204	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 120 mg comprimidos liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	639740	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 120 mg comprimidos liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993204	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 120 mg comprimidos liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639740	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	806554	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745240	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643882	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806554	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	745240	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 180 mg comprimidos de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643882	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 240 mg cápsulas de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	690784	No	2
18/02/2009	DINISOR RETARD 240 mg cápsulas de liberación modificada	PARKE DAVIS, S.L.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	690784	No	2
18/02/2009	DOLOMEDIL comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	CODEINA FOSFATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	696906	No	2
18/02/2009	DOLOMEDIL comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	696906	No	2
18/02/2009	LINCIL 30 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	865766	No	2
18/02/2009	LINCIL 30 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	865758	No	2
18/02/2009	LINCIL gotas	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	989079	No	2
18/02/2009	LINCIL gotas	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	989087	No	2
18/02/2009	RANITIDINA TARBIS 150 mg comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	732388	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/02/2009	RANITIDINA TARBIS 150 mg comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	614149	Si	2
18/02/2009	SOLINITRINA comprimidos recubiertos sublinguales	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739516	No	2
18/02/2009	SOLINITRINA FUERTE Inyectable	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	971044	No	2
18/02/2009	SOLINITRINA Inyectable	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	945410	No	2
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	852079	No	2
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	SULPIRIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	852079	No	2
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	PIRIDOXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	852079	No	2
18/02/2009	VALS 320 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	VALSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660013	No	2
19/02/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841429	No	2
19/02/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841452	No	2
19/02/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	611665	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636571	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710186	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710160	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710145	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636563	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614222	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614719	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614784	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979450	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO SIMPLE 0,9% Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979468	No	2
19/02/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980573	No	2
19/02/2009	ASPIRINA 500 mg comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ACETILSALICILICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980581	No	2
19/02/2009	DOBUPAL 37,5 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686410	No	2
19/02/2009	DOBUPAL 50 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686402	No	2
19/02/2009	DOBUPAL 75 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686394	No	2
19/02/2009	DOBUPAL Retard 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	741231	No	2
19/02/2009	DOBUPAL Retard 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	741116	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	616268	No	2
19/02/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734616	No	2
19/02/2009	ESERTIA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734640	No	2
19/02/2009	ESERTIA 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734608	No	2
19/02/2009	ESERTIA 15 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734582	No	2
19/02/2009	ESERTIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734558	No	2
19/02/2009	ESERTIA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ESCITALOPRAM OXALATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	734533	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993220	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	963025	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925537	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993238	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	618223	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606665	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	640458	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633685	No	2
19/02/2009	FISIOLOGICO MEIN Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	963033	No	2
19/02/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	851030	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	851048	No	2
19/02/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	618918	No	2
19/02/2009	LINCIL 20 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	972877	No	2
19/02/2009	LINCIL 20 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	NICARDIPINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	961045	No	2
19/02/2009	LOBIVON 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	673467	No	2
19/02/2009	LOBIVON 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	673467	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992768	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	992750	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649319	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653485	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653469	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653451	No	2
19/02/2009	MEINVENIL FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	649293	No	2
19/02/2009	NEBILET 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	928697	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	NEBILET 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	928697	No	2
19/02/2009	NEBILOX 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	926535	No	2
19/02/2009	NEBILOX 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	926535	No	2
19/02/2009	NURIL capsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIPEMIDICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	626689	No	2
19/02/2009	NURIL capsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIPEMIDICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	757401	No	2
19/02/2009	NURIL capsulas	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PIPEMIDICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	757518	No	2
19/02/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841676	No	2
19/02/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	841684	No	2
19/02/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	618603	No	2
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806588	Si	2
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 10 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806588	Si	2
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 20 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806570	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 20 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806570	Si	2
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 40 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
19/02/2009	PRAVASTATINA RANBAXY 40 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
19/02/2009	PRISDAL 40 mg/ml Gotas orales en solución	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	678698	No	2
19/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	673475	No	2
19/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	673475	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616045	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645713	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616003	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650663	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825521	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	965996	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	648220	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652255	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	712257	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	965988	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600134	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9% FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602861	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLOGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998013	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLOGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621144	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLOGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621094	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLOGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600131	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLOGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998039	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639906	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652818	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652826	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998021	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639880	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654517	No	2
19/02/2009	SUERO FISIOLÓGICO FRESENIUS KABI Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639898	No	2
19/02/2009	TETAGAMMA P 250 UI solucion inyectable para administracion intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULIN A ANTITETANICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663559	No	2
19/02/2009	TETAGAMMA P 500 UI solucion inyectable para administracion intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	INMUNOGLOBULIN A ANTITETANICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663542	No	2
20/02/2009	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691527	No	2
20/02/2009	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691527	No	2
20/02/2009	ADENOCOR 6 mg/2 ml solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691527	No	2
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	723924	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	885285	No	2
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	642207	No	2
20/02/2009	AIRTAL DIFUCREM Crema	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	694745	No	2
20/02/2009	AIRTAL Inyectable	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683458	No	2
20/02/2009	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	686030	No	2
20/02/2009	AIRTAL sobres	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	686022	No	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652383	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652384	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616250	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652383	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652384	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616250	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	622258	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652387	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652390	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	622258	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652387	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 mg polvo para suspensión oral	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652390	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652385	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652386	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625798	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652385	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652386	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 500/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625798	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652391	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652392	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	627141	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652391	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652392	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	627141	Si	2
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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	835702	No	2
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999781	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg cpmprimidos recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999782	Si	2
20/02/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO 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
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835652	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO DAVUR 500/125 mg polvo para suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835686	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO 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
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO 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
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO 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
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO 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
20/02/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	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
20/02/2009	KETOCONAZOL SANDOZ 2% gel	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	KETOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	941146	Si	2
20/02/2009	MELOXICAM MYLAN 15 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650336	Si	2
20/02/2009	MELOXICAM MYLAN 7.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650337	Si	2
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652788	No	2
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652789	No	2
20/02/2009	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600377	No	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659761	No	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659762	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659028	Si	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659030	Si	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659042	Si	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659759	No	2
20/02/2009	OMEPRAZOL TARBIS FARMA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659760	No	2
20/02/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	600486	No	2
20/02/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	682609	No	2
20/02/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	682591	No	2
20/02/2009	PRISDAL 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	708701	No	2
20/02/2009	PRISDAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	708289	No	2
20/02/2009	PRISDAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	678664	No	2
20/02/2009	PRISDAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	650277	No	2
20/02/2009	SEKISAN Jarabe	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CLOPERASTINA FENDIZOATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	693739	No	2
20/02/2009	SEKISAN Jarabe	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CLOPERASTINA FENDIZOATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	960047	No	2
20/02/2009	SKILAX gotas orales	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	PICOSULFATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	852020	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/02/2009	TAMSULOSINA SANDOZ 0,4 mg capsulas de liberación modificada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652691	Si	2
20/02/2009	TAMSULOSINA SANDOZ 0,4 mg capsulas de liberación modificada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652691	Si	2
20/02/2009	WELLVONE 750mg/5ml suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	918318	No	2
23/02/2009	CRISOMET 100 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717199	No	2
23/02/2009	CRISOMET 200 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717215	No	2
23/02/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800185	No	2
23/02/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800177	No	2
23/02/2009	CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917310	No	2
23/02/2009	CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917328	No	2
23/02/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718163	No	2
23/02/2009	CRISOMET 50 mg comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	800193	No	2
23/02/2009	ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645846	Si	2
23/02/2009	ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854968	Si	2
23/02/2009	ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645838	Si	2
23/02/2009	ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854752	Si	2
23/02/2009	ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	854950	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/02/2009	IBUPROFENO FARMASIERRA 50 mg/g gel mentolado	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661653	No	2
23/02/2009	IBUSTICK 50 mg/g gel	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661658	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625483	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832931	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687558	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	625483	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	832931	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687558	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	632802	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832550	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687541	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	632802	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	832550	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 400 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687541	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	884676	No	2
23/02/2009	NEURONTIN 800 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	628750	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925289	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925297	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	925305	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645762	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650523	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633537	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650531	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633610	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	633362	No	2
23/02/2009	PLAST-APYR FISIOLÓGICO Solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645887	No	2
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	853887	Si	2
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 100 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	635359	Si	2
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	895763	Si	2
23/02/2009	SERTRALINA ORTODROL 50 mg comprimidos recubiertos con película	INDUSTRIA QUIMICA Y FARMACEUTICA VIR, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	612622	Si	2
24/02/2009	INISTOLIN pediátrico expectorante	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFE DRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974477	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/02/2009	INISTOLIN pediátrico expectorante	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	974485	No	2
24/02/2009	INISTOLIN pediátrico expectorante	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	974477	No	2
24/02/2009	INISTOLIN pediátrico expectorante	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GUAIFENESINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	974485	No	2
24/02/2009	LAFOR POLVO PARA SOLUCION ORAL	ACTAVIS SPAIN, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659700	No	2
24/02/2009	LAFOR POLVO PARA SOLUCION ORAL	ACTAVIS SPAIN, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659700	No	2
24/02/2009	LAFOR POLVO PARA SOLUCION ORAL	ACTAVIS SPAIN, S.A.	CAFEINA ANHIDRA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659700	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658838	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658839	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658840	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658838	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658839	No	2
24/02/2009	NETISUM FORTE cápsulas blandas	IPHERGAL,S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658840	No	2
24/02/2009	SERTRALINA TECNIGEN 100 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656374	Si	2
24/02/2009	SERTRALINA TECNIGEN 50 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656373	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/02/2009	VENOFUSIN CLORURO SÓDICO AL 0,9% solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	918672	No	2
24/02/2009	VENOFUSIN CLORURO SÓDICO AL 0,9% solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634527	No	2
24/02/2009	VENOFUSIN CLORURO SÓDICO AL 0,9% solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600133	No	2
25/02/2009	BLOPRESS PLUS 16/12,5 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	705046	No	2
25/02/2009	BLOPRESS PLUS 16/12,5 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	705046	No	2
25/02/2009	Blopress Plus 8/12,5 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	705053	No	2
25/02/2009	Blopress Plus 8/12,5 mg comprimidos	TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE (EUROPE) LTD..	CANDESARTAN CILEXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	705053	No	2
25/02/2009	CISBEDAL 750 mg solución oral	ACTAVIS SPAIN, S.A.	CARBOCISTEINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660874	No	2
25/02/2009	DIGARIL 20 cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	834416	No	2
25/02/2009	DIGARIL 40 cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	834481	No	2
25/02/2009	DIGARIL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	903971	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685032	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656039	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656040	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656043	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656044	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656045	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685032	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656039	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656040	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656043	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656044	No	2
25/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656045	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685073	No	2
25/02/2009	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685073	No	2
25/02/2009	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685065	No	2
25/02/2009	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685065	No	2
25/02/2009	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685057	No	2
25/02/2009	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685057	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	821504	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	821520	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	821553	No	2
25/02/2009	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	685040	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654648	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654649	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660372	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654648	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654649	No	2
25/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660372	No	2
25/02/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	794396	No	2
25/02/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	769620	No	2
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916791	No	2
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705061	No	2
25/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705467	No	2
25/02/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916924	No	2
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770941	No	2
25/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	728964	No	2
26/02/2009	ACTOCORTINA 100 mg polvo y disolvente para solución inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606541	No	2
26/02/2009	ACTOCORTINA 100 mg polvo y disolvente para solución inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	701409	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	ACTOCORTINA 1000 mg polvo y disolvente para solucion inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606566	No	2
26/02/2009	ACTOCORTINA 1000 mg polvo y disolvente para solucion inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	853226	No	2
26/02/2009	ACTOCORTINA 500 mg polvo y disolvente para solucion inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	701417	No	2
26/02/2009	ACTOCORTINA 500 mg polvo y disolvente para solucion inyectable	NYCOMED PHARMA, S.A	HIDROCORTISONA FOSFATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606558	No	2
26/02/2009	CAFINITRINA comprimidos recubiertos sublinguales	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739938	No	2
26/02/2009	CAFINITRINA comprimidos recubiertos sublinguales	KERN PHARMA, S.L.	CAFEINA CITRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739938	No	2
26/02/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	729632	No	2
26/02/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	946178	No	2
26/02/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	968792	No	2
26/02/2009	CICLOFALINA 800 sobres	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	866053	No	2
26/02/2009	CUNESIN 250 comprimidos recubiertos con pelicula	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	833541	No	2
26/02/2009	CUNESIN 250 comprimidos recubiertos con pelicula	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	833525	No	2
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685032	No	2
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656039	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656040	No	2
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656043	No	2
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656044	No	2
26/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656045	No	2
26/02/2009	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685073	No	2
26/02/2009	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685065	No	2
26/02/2009	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685057	No	2
26/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821504	No	2
26/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821520	No	2
26/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821553	No	2
26/02/2009	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685040	No	2
26/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654648	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654649	No	2
26/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660372	No	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659587	No	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659588	No	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 10 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602625	No	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659589	Si	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659590	Si	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659591	Si	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 20 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602626	Si	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659592	No	2
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 40 mg capsulas duras gastroresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659593	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/02/2009	OMEPRAZOL GOIBELA 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602627	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625574	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770057	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770065	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625574	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770057	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770065	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	625574	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770057	No	2
26/02/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770065	No	2
26/02/2009	TENSOGRADAL 20 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	NITRENDIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739490	No	2
27/02/2009	DIFTAVAX suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656756	No	2
27/02/2009	DIFTAVAX suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656756	No	2
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685032	No	2
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656039	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656040	No	2
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656043	No	2
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656044	No	2
27/02/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656045	No	2
27/02/2009	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685073	No	2
27/02/2009	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685065	No	2
27/02/2009	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685057	No	2
27/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821504	No	2
27/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821520	No	2
27/02/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	821553	No	2
27/02/2009	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685040	No	2
27/02/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654648	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654649	No	2
27/02/2009	EOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660372	No	2
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 600 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	742213	Si	2
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 600 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	609727	Si	2
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 800 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	742296	Si	2
27/02/2009	GABAPENTINA MELITA 800 mg comprimidos recubiertos con película	MELITA PHARMA S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	623801	Si	2
27/02/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	794396	No	2
27/02/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	769620	No	2
27/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916791	No	2
27/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705061	No	2
27/02/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705467	No	2
27/02/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916924	No	2
27/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770941	No	2
27/02/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	FAES FARMA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	728964	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Lymetel 20 mg capsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746602	No	2
27/02/2009	Lymetel 40 mg capsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746610	No	2
27/02/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	862409	No	2
27/02/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659966	No	2
27/02/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602687	No	2
27/02/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659966	No	2
27/02/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602687	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600157	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650786	No	2
27/02/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650787	No	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658988	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658990	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658988	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658990	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658991	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658992	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658991	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 3 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658992	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658993	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658994	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658993	Si	2
27/02/2009	RISPERIDONA APOTEX 6 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658994	Si	2
27/02/2009	SUPOSITORIOS ROVI DE GLICERINA adultos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GLICEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	829762	No	2
27/02/2009	SUPOSITORIOS ROVI DE GLICERINA lactantes	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GLICEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	829804	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/02/2009	SUPOSITARIOS ROVI DE GLICERINA niños	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	GLICEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	829788	No	2