VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN FEBRERO 2009

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VACUNA ANTIRRABICA		VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/02/2009	MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ATENUADO	Documentación de Calidad	651583	No	2
	VACUNA ANTIRRABICA		VIRUS RABIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/02/2009	MERIEUX	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ATENUADO	Documentación de Calidad	653979	No	2
	CEFACLOR NORMON 125						
	mg/5 ml polvo para suspensión	LABORATORIOS NORMON,	CEFACLOR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	oral	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	720268	Si	2
	CEFACLOR NORMON 250						
	mg/ 5 ml polvo para suspensión	LABORATORIOS NORMON,	CEFACLOR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	oral	S.A.	MONOHIDRATO	Documentación de Calidad	720300	Si	2
	FROSINOR 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	645309	No	2
	FROSINOR 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	756825	No	2
	FROSINOR 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	760298	No	2
	FROSINOR 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	890038	No	2
	OLMORAN 20 mg	ASTRAZENECA		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/02/2009	comprimidos	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZAFIRLUKAST	de fabricante	809715	No	2
	OMEPRAZOL CUVEFARMA						
	10 mg capsulas duras			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	658961	No	2
	OMEPRAZOL CUVEFARMA						
	10 mg capsulas duras			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	658962	No	2
	OMEPRAZOL CUVEFARMA						
	10 mg capsulas duras			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	gastrorresistentes	CUVEFARMA, S.L.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	658961	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						
	M COMBINO PHARM 2/0,25			MODWIGA GIONEGE: H. C. I. I.			
04/02/2009	g polvo y disolvente para	COMPINO DILADM CI	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656433	Si	2
04/02/2009	solución inyectable PIPERACILINA/TAZOBACTA	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM	Documentación de Candad	030433	51	2
	M COMBINO PHARM 2/0,25						
	g polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	TAZOBACTAM	Documentación de Calidad	600780	Si	2
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						_
	M COMBINO PHARM 2/0,25						
	g polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA	Documentación de Calidad	656433	Si	2
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						
	M COMBINO PHARM 2/0,25						
	g polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	400=00	~.	
04/02/2009	solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PIPERACILINA	Documentación de Calidad	600780	Si	2
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						
	M COMBINO PHARM 4/0,5 g		PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	SODICA	Documentación de Calidad	656434	Si	2
0 17 0 27 2 0 0 9	porvo para sociorion injuccione		5051011	2 ocumenton de cumano	000.0.		_
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						
	M COMBINO PHARM 4/0,5 g		PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	SODICA	Documentación de Calidad	600781	Si	2
	PIPERACILINA/TAZOBACTA		T + 70 D + CT + 1 f	MODERNO CHONES EL MARIO LA			
0.4./0.2./2.000	M COMBINO PHARM 4/0,5 g	COMPINO DILA DIA GA	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	656424	a.	
04/02/2009	polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656434	Si	2
	PIPERACILINA/TAZOBACTA						
	M COMBINO PHARM 4/0,5 g		TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	600781	Si	2
	REGULATEN 600 mg		EPROSARTAN		222.22	~-	_
	comprimidos recubiertos con		MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/02/2009	película	JUSTE, S.A.Q.F.	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	660944	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
05/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660577	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
05/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660578	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5						
	mg comprimidos recubiertos						
05/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660577	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 0,5						
	mg comprimidos recubiertos						
05/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660578	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 1						
0.7/0.7/2000	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio		a.	
05/02/2009	con película RISPERIDONA ACTAVIS 1	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660579	Si	2
07/02/2000	mg comprimidos recubiertos	A CITA VIIG CID OUR DIEG EUE	DIGDEDIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	660500	a.	2
05/02/2009	con película RISPERIDONA ACTAVIS 1	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660580	Si	2
05/02/2000	mg comprimidos recubiertos	A CT A VIC CDOLID DTC FLIF	DICDEDIDONA	Combinate International Communication does	660570	a:	2
05/02/2009	con película RISPERIDONA ACTAVIS 1	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660579	Si	2
05/02/2000	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660590	G:	2
05/02/2009	con película	GE HEALTHCARE BIO-	PERTECNETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	660580	Si	2
06/02/2009	DRYTEC	SCIENCES, S.A.	99MTC DE SODIO	Documentación de Calidad	743195	No	2
00/02/2009	DRITEC	GE HEALTHCARE BIO-	SODIO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	743193	INO	2
06/02/2009	DRYTEC	SCIENCES, S.A.	MOLIBDATO	Documentación de Calidad	743195	No	2
00/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2	SCIENCES, S.A.	MOLIDDATO	Documentación de Candad	743173	INO	2
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660581	Si	2
00/02/2009	RISPERIDONA ACTAVIS 2	ACTAVIS GROUT TE EIII	KISI EKIDONA	Camolo de Laboratorio Comercializadoi	000361	51	2
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	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
	RISPERIDONA ACTAVIS 2						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660581	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 2						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660582	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 3						
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660583	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 3						
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660584	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 3						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660583	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 3						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660584	Si	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 4						
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660585	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 4						
	mg comprimidos recubiertos						
06/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	660586	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 4						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660585	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 4						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660586	No	2
	RISPERIDONA ACTAVIS 6						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
06/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	RISPERIDONA	de fabricante	660587	Si	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		MENARINI INTERNATIONAL					
10/02/2000		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/02/2009	NEBILOX 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	926535	No	2
	PRAVASTATINA RANBAXY	LABORATORIOS RANBAXY,	PRAVASTATINA				
10/02/2009	10 mg comprimidos	S.L.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806588	Si	2
10,02,200	To mg comprime		5051011		00000		_
	PRAVASTATINA RANBAXY	LABORATORIOS RANBAXY,	PRAVASTATINA				
10/02/2009	20 mg comprimidos	S.L.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806570	Si	2
		LABORATORIOS RANBAXY,	PRAVASTATINA				
10/02/2009	40 mg comprimidos	S.L.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
	RISPERIDONA QUALIGEN 1			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/02/2009	mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	de fabricante	661828	Si	2
	RISPERIDONA QUALIGEN 1			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/02/2009	mg/ml solución oral	QUALIGEN, S.L.	RISPERIDONA	de fabricante	661829	Si	2
		MENARINI INTERNATIONAL					
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	673475	No	2
			INMUNOGLOBULIN				
			A CONEJO ANTI-				
			LINFOCITOS T	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/02/2009	TIMOGLOBULINA	GENZYME EUROPE, BV	HUMANOS	Documentación de Calidad	800425	No	2
	ACICLOVIR NORMON 200	LABORATORIOS NORMON,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/02/2009	mg comprimidos	S.A.	ACICLOVIR	de fabricante	729053	Si	2
	ACICLOVIR NORMON 200	LABORATORIOS NORMON,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/02/2009	mg comprimidos	S.A.	ACICLOVIR	de fabricante	606921	Si	2
	ACICLOVIR NORMON 800	LABORATORIOS NORMON,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/02/2009	mg comprimidos	S.A.	ACICLOVIR	de fabricante	729095	Si	2
	ACICLOVIR NORMON 800	LABORATORIOS NORMON,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/02/2009	mg comprimidos	S.A.	ACICLOVIR	de fabricante	606913	Si	2
	ALBUMINA HUMANA		ALBUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	748293	No	2
	ALBUMINA HUMANA		ALBUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	BEHRING al 20%	CSL BEHRING, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	753772	No	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SERETIDE Accuhaler 50/500		SALMETEROL				
	microgramos, Polvo para		HIDROXINAFTOAT	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	O	Documentación de Seguridad Clínica	804955	No	2
	SERETIDE Accuhaler 50/500		SALMETEROL				
	microgramos, Polvo para		HIDROXINAFTOAT	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	0	Documentación de Seguridad Clínica	804997	No	2
	SERETIDE Accuhaler 50/500		SALMETEROL				
	microgramos, Polvo para		HIDROXINAFTOAT	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	0	Documentación de Seguridad Clínica	600150	No	2
	TAMSULOSINA						
	ANGENERICO 0,4 mg						
	capsulas duras de liberacion		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	modificada	LAB. ANGENERICO, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	653482	Si	2
	TAMSULOSINA						
	ANGENERICO 0,4 mg						
	capsulas duras de liberacion		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/02/2009	modificada	LAB. ANGENERICO, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	653482	Si	2
	NEXTER A MUDG 40	A CITID A ZIENIEC A					
12/02/2000	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA			<2.40.50		
12/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624858	No	2
	NEVILIA MUDE 40	ASTRAZENECA					
12/02/2000	NEXIUM MUPS 40 mg		ECOMEDD A ZOL	OTD A C MODIFICA CIONEC T' II	004040	NT.	2
12/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	804948	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA					
12/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	935353	No	2
12/02/2009	Norditropin NordiFlex 10	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESUMEPRAZUL	MODIFICACIONES Tipo II MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	955555	NO	2
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
12/02/2009	Norditropin NordiFlex 15	NO VO NORDISK A/S	SOMATKOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	040311	110	2
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN NORDIFLEX	NO VO NORDISK A/S	SOMATKOTINA	Documentacion de Candad	040372	110	2
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
12/02/2009	NORDITROPIN SIMPLEXx 5	110 TO HORDISK A/S	DOMATROTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	031930	110	2
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858043	No	2
12/02/2007	mg/1,5 mi solucion mycetable	110 TO HORDINK A/D	DOMINITION INA	Documentation de Candad	050075	140	

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858035	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858035	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858035	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			7
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858035	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858035	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	858084	No	2
	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg	LABORATORIOS ALMIRALL,	HIDROCLOROTIAZI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	comprimidos	S.A.	DA	Documentación de Calidad	887463	No	2
	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg	LABORATORIOS ALMIRALL,	HIDROCLOROTIAZI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	comprimidos	S.A.	DA	Documentación de Calidad	621326	No	2
	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg	LABORATORIOS ALMIRALL,	CANDESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	comprimidos	S.A.	CILEXETILO	Documentación de Calidad	887463	No	2
	PARAPRES PLUS 16/12,5 mg	LABORATORIOS ALMIRALL,	CANDESARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	comprimidos	S.A.	CILEXETILO	Documentación de Calidad	621326	No	2
	1		-	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	972406	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	982074	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	972406	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 40, comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	982074	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	972398	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	SOLGOL 80 comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	NADOLOL	Documentación de Calidad	972398	No	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 100						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661296	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 100						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661297	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 100						
	mg comprimidos recubiertos						_
12/02/2009	con pelicula TOPIRAMATO ACTAVIS 100	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661296	Si	2
	mg comprimidos recubiertos					~.	
12/02/2009	con pelicula TOPIRAMATO ACTAVIS 200	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661297	Si	2
12/02/2000	mg comprimidos recubiertos	A CITA VIII CID OLID DIEG EVIE	TODED AND TO		661200	a.	2
12/02/2009	con pelicula TOPIRAMATO ACTAVIS 200	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661299	Si	2
12/02/2000	mg comprimidos recubiertos	A CT A VIG CD OLID DEC ELLE	TODID ANATO		661200	a.	2
12/02/2009	con pelicula TOPIRAMATO ACTAVIS 200	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661300	Si	2
12/02/2000	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS CROUD DTC EUE	TODIDAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	661200	G:	
12/02/2009	con pelicula TOPIRAMATO ACTAVIS 200	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661299	Si	2
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2000	-	ACTAVIS CDOUD DTC EUE	TODID AMATO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	661200	e:	
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661300	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	TOPIRAMATO ACTAVIS 25						
	mg comprimidos recubiertos						
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661292	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 25						
	mg comprimidos recubiertos						
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661293	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 25						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661292	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 25						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661293	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 50						
	mg comprimidos recubiertos						
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661294	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 50						
	mg comprimidos recubiertos						
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661295	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 50						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661294	Si	2
	TOPIRAMATO ACTAVIS 50						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
12/02/2009	con pelicula	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TOPIRAMATO	de fabricante	661295	Si	2
	9 1	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	Documentación de Calidad	979443	No	2
	9 1	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
12/02/2009		S.A.	TARTRATO	Documentación de Calidad	999886	No	2
	BISOPROLOL SANDOZ 10						
	mg comprimidos con cubierta		BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	pelicular	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HEMIFUMARATO	Documentación de Calidad	669416	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	
	MIRTAZAPINA ALMUS 45						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
13/02/2009	con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	de fabricante	659936	Si	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10						
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15						
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN						
13/02/2009	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
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
13/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 10 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652625	Si	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 10 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652625	Si	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 20 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652624	Si	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 20 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652624	Si	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 40 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos EFG	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652623	Si	2
	PRAVASTATINA						
	PHARMAGENUS 40 mg		PRAVASTATINA				
13/02/2009	comprimidos EFG	PHARMAGENUS, S.A.U.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652623	Si	2
	MOXON 0,2 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	757963	No	2
	MOXON 0,2 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	759589	No	2
	MOXON 0,3 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	759597	No	2
	MOXON 0,3 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	759845	No	2
	MOXON 0,4 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	760280	No	2
	MOXON 0,4 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	recubiertos con pelicula	SOLVAY PHARMA, S.A.	MOXONIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	759886	No	2
	NEMACTIL 10 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791673	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NEMACTIL 10 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791673	No	2
	NEMACTIL 10 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791673	No	2
	NEMACTIL 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791681	No	2
	NEMACTIL 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791681	No	2
	NEMACTIL 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791681	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791665	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791665	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	NEMACTIL gotas	SANOFI AVENTIS FRANCE	PERICIAZINA	Documentación de Calidad	791665	No	2
	Norditropin NordiFlex 10						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 10			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846311	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
	Norditropin NordiFlex 15						
16/02/2009	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	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Norditropin NordiFlex 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	846592	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN						
16/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN						
16/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX			_			
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN						
16/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857938	No	2
	NORDITROPIN NORDIFLEX						
	5 MG / 1.5 ML SOLUCIÓN			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	INYECTABLE	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	Documentación de Calidad	857938	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			_			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5			_			
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858043	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 5						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858050	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	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
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858027	No	2
	NORDITROPIN SIMPLEXx 10						
16/02/2009	mg/1.5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858035	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858068	No	2
	Norditropin SimpleXx 15						
16/02/2009	mg/1,5 ml solución inyectable	NOVO NORDISK A/S	SOMATROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	858084	No	2
		LABORATORIOS	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	NORMULEN	ANDROMACO, S.A.	SODICO	Documentación de Calidad	871079	No	2
		LABORATORIOS		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	NORMULEN	ANDROMACO, S.A.	MISOPROSTOL	Documentación de Calidad	871079	No	2
	PANTOPRAZOL TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	20 mg comprimidos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	gastrorresistentes	S.A.	SODICO	de fabricante	662003	Si	2
	PANTOPRAZOL TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	40 mg comprimidos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	gastrorresistentes	S.A.	SODICO	de fabricante	662004	Si	2
	PANTOPRAZOL TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	40 mg comprimidos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	gastrorresistentes	S.A.	SODICO	de fabricante	662230	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	SOGILEN 2 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	Documentación de Seguridad Clínica	707745	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/02/2009	SOGILEN 1 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	CABERGOLINA	Documentación de Seguridad Clínica	707604	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 150 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661802	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 150 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661803	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD	I A DOD A TODIOG D AND A VV	VIENII A E A VINIA				
16/02/2009	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
10/02/2009	duras de noeración protongada	S.L.	IIIDKOCLOKUKO	de labricante	001804	31	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 150 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661805	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 75 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661797	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD	I I DOD I TODIOG DILVE IVII					
16/02/2009	RANBAXY 75 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661798	Si	2
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORUKO	de labricante	001/98	SI	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 75 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661799	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	RANBAXY 75 mg cápsulas	LABORATORIOS RANBAXY,	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/02/2009	duras de liberación prolongada	S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	661800	Si	2
		NOVARTIS CONSUMER					
16/02/2009	VENORUGEL 20 mg/g gel	HEALTH S.A.	TROXERUTINA	Calificación como EFP	845610	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		NOVARTIS CONSUMER					
16/02/2009	VENORUGEL 20 mg/g gel	HEALTH S.A.	TROXERUTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	845610	No	2
	ANCIVIN 500 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
17/02/2009	recubiertos con película	LABORATORIO PADRO, S.A.	FAMCICLOVIR	Documentación de Seguridad Clínica	784603	No	2
17/02/2000	CARRIOLIEE	I ANTENDA IO MANAGAM		Cambio de titular (transferencia) sin cambio	677001		2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	DIHIDRATO	de fabricante	677021	No	2
17/02/2000	CARRIOLIEE	I ANTEHELIC MILITALITY		Cambio de titular (transferencia) sin cambio	672071	N.T.	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	DIHIDRATO CISTEINA	de fabricante	673871	No	2
			HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	HIDRATADO	de fabricante	677021	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS WII UK LTD.	CISTEINA	de fablicante	07/021	NO	2
			HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	HIDRATADO	de fabricante	673871	No	2
17/02/2009	CARDIOLITE	EANTHEOS WILCK ETD.	COBRE TETRAKIS	de lablicane	073071	110	2
			(2-				
			METOXIISOBUTILI				
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	FLUOROBORATO	de fabricante	677021	No	2
1770272007	CHESTOLITE	ERIVINEES IM CREID.	COBRE TETRAKIS	de laciteane	077021	110	
			(2-				
			METOXIISOBUTILI				
			SONITRILO)TETRA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	CARDIOLITE	LANTHEUS MI UK LTD.	FLUOROBORATO	de fabricante	673871	No	2
	DISLAVEN RETARD 150 mg						
	cápsulas de liberación	LABORATORIOS ADAMED S.L.	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	prolongada	UNIPERSONAL	HIDROCLORURO	de fabricante	659646	Si	2
	DISLAVEN RETARD 150 mg						
	cápsulas de liberación	LABORATORIOS ADAMED S.L.	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	prolongada	UNIPERSONAL	HIDROCLORURO	de fabricante	602662	Si	2
	DISLAVEN RETARD 75 mg						
	cápsulas de liberación	LABORATORIOS ADAMED S.L.	VENLAFAXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/02/2009	prolongada	UNIPERSONAL	HIDROCLORURO	de fabricante	659647	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	624858	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	804948	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	935353	No	2
1770272005	NEXIUM 40mg polvo para	TIMO TOPO TION STANDA	ESOMETH ESE	Documentation de Begariada Cimica	75555	110	
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	941971	No	2
	NEXIUM 40mg polvo para						
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	640649	No	2
	NEXH DA MUDG 20	A CED A ZENEC A		MODIFICA CIONES TE. H. C. 1			
17/02/2009	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	624841	Ma	2
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESUMEPRAZUL	Documentación de Seguridad Clínica	024841	No	2
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	935262	No	2
17702/2009	comprimited gustrories seemes	Trickin telle Heri Strin V, S.H.	ESOMET RESE	Documentation de Begariaad Cimica	733202	110	
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	935270	No	2
	NEXIUM MUPS 20 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	935338	No	2
	NIFEDIPINO Retard STADA			MODERNO CONTRACTO AND A CONTRACTOR OF THE CONTRA			
15/02/5000	20 mg comprimidos de		A HEED IDE : C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		۵.	
17/02/2009	liberación prolongada NIFEDIPINO Retard STADA	LABORATORIO STADA, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	649756	Si	2
	20 mg comprimidos de			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/02/2009	liberación prolongada	LABORATORIO STADA, S.L.	NIFEDIPINO	Documentación de Seguridad Clínica	665901	Si	2
1 //02/2009	QUDIX 100 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L. LABORATORIOS ADAMED S.L.	MITEDIFINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	003901	SI	2
17/02/2009	recubiertos con película	UNIPERSONAL	QUETIAPINA	de fabricante	661685	Si	2

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RANITIDINA TARBIS 150 mg		RANITIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/02/2009	comprimidos recubiertos	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	614149	Si	2
	SOLINITRINA comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	recubiertos sublinguales	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	de fabricante	739516	No	2
	SOLINITRINA FUERTE			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	Inyectable	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	de fabricante	971044	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	SOLINITRINA Inyectable	KERN PHARMA, S.L.	NITROGLICERINA	de fabricante	945410	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	de fabricante	852079	No	2
	-			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	SULPIRIDA	de fabricante	852079	No	2
			PIRIDOXINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/02/2009	TEPAZEPAN cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	852079	No	2
	VALS 320 mg Comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/02/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Seguridad Clínica	660013	No	2
	ACTIRA 400 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
19/02/2009	recubiertos con película	BAYER, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	841429	No	2
	ACTIRA 400 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
19/02/2009	recubiertos con película	BAYER, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	841452	No	2
	ACTIRA 400 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
19/02/2009	recubiertos con película	BAYER, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	611665	No	2
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636571	No	2
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710186	No	2
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	710160	No	2
	APIROSERUM CLORURADO			1			
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	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
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para	_					
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	636563	No	2
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para	~					
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614222	No	2
	APIROSERUM CLORURADO						
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	perfusión APIROSERUM CLORURADO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614719	No	2
10/02/2000	SIMPLE 0,9% Solución para	EDECENHIC KADI ECDAÑA CA	CODIO CLODUDO	OMB V C MODIEI C V CIONIE C M. H	61.470.4	NT	2
19/02/2009	perfusión APIROSERUM CLORURADO	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	614784	No	2
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009	perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLOBUBO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979450	No	2
19/02/2009	APIROSERUM CLORURADO	FRESENIUS RABI ESFANA, S.A.	SODIO CLORUKO	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	979430	NO	2
	SIMPLE 0,9% Solución para						
19/02/2009		FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979468	No	2
1970272009	ASPIRINA 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA	ACETILSALICILICO		777.00	110	_
19/02/2009	comprimidos masticables	BAYER, S.L.	ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980573	No	2
	ASPIRINA 500 mg	QUIMICA FARMACEUTICA	ACETILSALICILICO				
19/02/2009	comprimidos masticables	BAYER, S.L.	ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	980581	No	2
	DOBUPAL 37,5 mg	LABORATORIOS ALMIRALL,	VENLAFAXINA	•			
19/02/2009	comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686410	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,	VENLAFAXINA				
19/02/2009	DOBUPAL 50 mg comprimidos		HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686402	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,	VENLAFAXINA				
19/02/2009	DOBUPAL 75 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686394	No	2
	DOBUPAL Retard 150 mg						
	cápsulas duras de liberación	LABORATORIOS ALMIRALL,	VENLAFAXINA				
19/02/2009		S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	741231	No	2
	DOBUPAL Retard 75 mg						
	cápsulas duras de liberación	LABORATORIOS ALMIRALL,	VENLAFAXINA				
19/02/2009	prolongada	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	741116	No	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PRAVASTATINA RANBAXY	LABORATORIOS RANBAXY,	PRAVASTATINA				
19/02/2009	20 mg comprimidos	S.L.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	806570	Si	2
	DD AXA CELATINA DANDAXX	LABORATORIOS RANDANN					
19/02/2009		LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PRAVASTATINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
	DD A WA STATINA DANDAYV	LABORATORIOS RANBAXY,	PRAVASTATINA				
19/02/2009	40 mg comprimidos	S.L.	SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809442	Si	2
19,02,2009	PRISDAL 40 mg/ml Gotas	LABORATORIOS ALMIRALL,	Sobieri	errais Mobil Terrore (25 Tipo II	007112	51	
19/02/2009	orales en solución	S.A.	CITALOPRAM	Cambio de Laboratorio Comercializador	678698	No	2
		MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL				
19/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	673475	No	2
15, 02, 2005	one of the comprise of	MENARINI INTERNATIONAL	III DITO CE CITO III		0.01.70	110	_
		OPERATIONS LUXEMBOURG,	NEBIVOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
19/02/2009	SILOSTAR 5 mg comprimidos	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	673475	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución	~					
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616045	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
10/02/2000	FRESENIUS KABI Solución	EDEGENHIG KADI EGDAÑA GA		OTD A G MODULICA GIONEG TI.	645710	2.7	
19/02/2009	para perfusión SOLUCION SALINA 0,9%	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	645713	No	2
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CI OPLIPO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616003	No	2
19/02/2009	SOLUCION SALINA 0,9%	TRESENTOS RABI ESTANA, S.A.	SODIO CLORORO	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	010003	NO	2
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650663	No	2
-2.02,2002	SOLUCION SALINA 0,9%		2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	Time in the second seco	000000	1.0	
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825521	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	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
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	648220	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652255	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	712257	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	965988	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600134	No	2
	SOLUCION SALINA 0,9%						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602861	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998013	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621144	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621094	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600131	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	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
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639906	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652818	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652826	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	998021	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639880	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654517	No	2
	SUERO FISIOLOGICO						
	FRESENIUS KABI Solución						
19/02/2009	para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	639898	No	2
	TETAGAMMA P 250 UI						
	solucion inyectable para		INMUNOGLOBULIN	J			
19/02/2009	administracion intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	A ANTITETANICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663559	No	2
	TETAGAMMA P 500 UI						
	solucion inyectable para		INMUNOGLOBULIN	J			
19/02/2009	administracion intramuscular.	CSL BEHRING, GMBH	A ANTITETANICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663542	No	2
	ADENOCOR 6 mg/2 ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Documentación de Calidad	691527	No	2
	ADENOCOR 6 mg/2 ml	,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Documentación de Calidad	691527	No	2
	ADENOCOR 6 mg/2 ml	-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	solucion inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Documentación de Calidad	691527	No	2
	-	LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	723924	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	885285	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL comprimidos	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	642207	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL DIFUCREM Crema	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	694745	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL Inyectable	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	683458	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL sobres	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	686030	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,					
20/02/2009	AIRTAL sobres	S.A.	ACECLOFENACO	Cambio de Laboratorio Comercializador	686022	No	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652383	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	LARGRAMONIO REIGIOERE		MODELICA GIONEGE EL MACCALLA			
	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652384	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	LARGRAMONIO REIGIOERE		MODELICA GIONEGE EL MACCALLA			
	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		~.	
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	616250	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	LARORATIONIO REIGIOERE	CI AND ANAMO	MODELCA CIONEGE: H. C. I.			
20/02/2000	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650000	g:	
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652383	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	I ADOD ATTODIO DELO ICEDE	CI ANIH ANAEC	MODIFICACIONES E. H. S. I.			
20/02/2000	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650004	G.	
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652384	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	616250	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	622258	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652387	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	I A DODATONIO DEIG IOEDE	A MONIGH DIA	MODIFICA CIONEGE: H. C.:1			
20/02/2000	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		a :	2
20/02/2009	polvo para suspensión oral AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652390	Si	2
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	9	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	622258	Si	2
20/02/2009	polvo para suspensión oral AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	POTASIO	Documentación de Candad	022238	51	2
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652387	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	TOTASIO	Documentación de Candad	032367	51	2
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 mg	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	polvo para suspensión oral	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652390	Si	2
20,02,2007	AMOXICILINA/ACIDO	N12.21	1011010	Documentation de Candad	032370	51	2
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652385	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652386	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	625798	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652385	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652386	Si	2
	AMOXICILINA/ACIDO						
	CLAVULANICO	LARORA MORAS RELGIOERE	CL ATHE AND TO	MODERICA GLOVEGE: W. C. I.			
	ARDINECLAV 500/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	12.7700	a.	
20/02/2009	comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	625798	Si	2
	CLAVULANICO	LARORATIONIO REIGIOERE	CL AND ANAMO	MODIFICA CIONEGE: H. C.:1			
20/02/2000	ARDINECLAV 875/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	c52201	a.	2
20/02/2009	comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652391	Si	2
	CLAVULANICO						
		I ADODATODIO DEIG IOEDE	CI ANUI ANIATO	MODIFICACIONES Time Handwide a la			
20/02/2000	ARDINECLAV 875/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	<i>(52202</i>	G:	2
20/02/2009	comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO	S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	652392	Si	2
	CLAVULANICO						
	ARDINECLAV 875/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidos e la			
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	627141	Si	2
20/02/2009	comprimidos recubiertos	S.A.	FUTASIU	Documentación de Candad	02/141	21	7

MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
AMOXICILINA/ACIDO						
CLAVULANICO						
ARDINECLAV 875/125 MG	LABORATORIO REIG JOFRE,	AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
comprimidos recubiertos	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652391	Si	2
	•		-			
	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	652392	Si	2
			-			
comprimidos recubiertos	S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	627141	Si	2
		a				
			-			
	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	835710	No	2
		CLANUI ANATO	MODIFICACIONEGE, H. C.; I. I.			
			*	005506		
suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	835736	No	2
		AMOVICH INA	MODIFICACIONES Time Handari Inc. 1			
- 1	I ADODATODIOS DELMAS SA		•	025710	NT.	2
	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	835/10	No	2
		AMOVICH INA	MODIFICACIONES Time II referides a la			
	I ADODATODIOS DEL MAC S A		*	925726	No	2
	LABORATURIOS DELIVIAC, S.A.	IKIMIDKATO	Documentación de Candad	655750	INO	<u> </u>
		CI AVIII ANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
- 1	I ABORATORIOS BEI MAC S A		-	835694	No	2
•	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral AMOXICILINA-ACID	MEDICAMENTO LABORATORIO P. ACTIVO VARIACION NACIONAL MOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO CLAVULANICO CLAVULANICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA-ACIDO CLAVULANICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. AMOXICILINA AMOXICILINA-ACIDO CLAVULÁNICO BELMAC 500/125 mg polvo para suspensión oral LABORATORIOS BELMAC, S.A. TRIHIDRATO Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835736 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835710 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 835736	MEDICAMENTO LABORATORIO P. ACTIVO VARIACION NACIONAL RICO AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO ARDINECLAV 875/125 MG comprimidos recubiertos AMOXICILINA/ACIDO CLAVULANICO CL

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA-ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	835702	No	2
	AMOXICILINA-ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	835694	No	2
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensión oral	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	835702	No	2
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg cpmprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	999781	Si	2
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg cpmprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	999782	Si	2
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg cpmprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	999781	Si	2
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg cpmprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	999782	Si	2
	AMOXICILINA-ÁCIDO	,					
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	835652	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA-ACIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	835686	Si	2
	AMOXICILINA-ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	500/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspension oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	835652	Si	2
	AMOXICILINA-ÁCIDO						
	CLAVULÁNICO DAVUR		CT ATTITUTE AND THE	MODERNICA GROVERS TO MARKET AND A STATE OF			
	500/125 mg polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
20/02/2009	suspension oral AMOXICILINA-ÁCIDO	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	835686	Si	2
	CLAVULÁNICO DAVUR						
			AMOXICILINA	MODIFICACIONES Time II referi des e la			
20/02/2000	875/125MG, polvo para	I A DOD A TODIOG DAVIJID GI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	026114	G:	2
20/02/2009	suspensiom oral AMOXICILINA-ÁCIDO	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	836114	Si	2
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125MG, polvo para		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	836312	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO	LABORATORIOS DAVOR, S.L.	TRIBIDRATO	Documentación de Candad	630312	31	2
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125MG, polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	836114	Si	2
20/02/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO	Endourness Briver, S.E.	10111010	Documentation de Candad	030111	DI .	2
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125MG, polvo para		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	suspensiom oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	POTASIO	Documentación de Calidad	836312	Si	2
	AMOXICILINA-	311, 212					_
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	500/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	743732	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	500/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	743740	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	500/125 mg comprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	743732	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	500/125 mg comprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	743740	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg comprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	743443	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg comprimidos		CLAVULANATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	POTASIO	Documentación de Calidad	743450	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	743443	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO BELMAC						
	875/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	743450	No	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	999779	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125 mg comprimidos		AMOXICILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	999780	Si	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125 mg comprimidos		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ACIDO	Documentación de Calidad	999779	Si	2
	AMOXICILINA-						
	CLAVULÁNICO DAVUR						
	875/125 mg comprimidos		CLAVULANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	recubiertos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	ACIDO	Documentación de Calidad	999780	Si	2
	KETOCONAZOL SANDOZ			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	2% gel	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	KETOCONAZOL	Documentación de Calidad	941146	Si	2
		1		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	1	S.L.	MELOXICAM	Documentación de Seguridad Clínica	650336	Si	2
		MYLAN PHARMACEUTICALS,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009	comprimidos	S.L.	MELOXICAM	Documentación de Seguridad Clínica	650337	Si	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/02/2009	cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	de fabricante	652788	No	2
	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/02/2009		LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	de fabricante	652789	No	2
	T	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					
	OMEPRAZOL EDIGEN 40 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/02/2009		LABORATORIOS EDIGEN, S.A	OMEPRAZOL	de fabricante	600377	No	2
	OMEPRAZOL TARBIS	,,					
	FARMA 10 mg capsulas duras			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/02/2009	gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	659761	No	2
	OMEPRAZOL TARBIS	-					
	FARMA 10 mg capsulas duras			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
20/02/2009	gastrorresistentes	TARBIS FARMA, S.L.	OMEPRAZOL	de fabricante	659762	No	2

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

CRISOMET 50 mg 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la SOURCE TO SOURCE T	FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
Modificada		TAMSULOSINA SANDOZ 0,4						
TAMSULOSINA SANDOZ 0.4 mg capsulas de liberación modificada SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. HIDROCLORURO Documentación de Seguridad Clínica 652691 Si 2		mg capsulas de liberación		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
TAMSULOSINA MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica Si 2 2 2 2 2 2 2 2 2	20/02/2009			HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	652691	Si	2
2002/2009 modificade SANDOZ FARMACEUTICA, S.A. HIDROCLORURO Documentación de Seguridad Clínica 652691 Si 2		TAMSULOSINA SANDOZ 0,4						
WELLVONE 750mg/5ml GLAXOSMITHKLINE, S.A. ATOVACUONA Documentación de Seguridad Preclínica 918318 No 2		mg capsulas de liberación		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
20/02/2009 suspensión oral GLAXOSMITHKLINE, S.A. ATOVACUONA Documentación de Seguridad Preclínica 918318 No 2	20/02/2009		SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLORURO		652691	Si	2
CRISOMET 100 mg JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 717215 No 2		WELLVONE 750mg/5ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 717199 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 717215 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800185 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800185 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800177 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800177 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917318 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917318 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917318 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645846 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Document	20/02/2009	suspensión oral	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	Documentación de Seguridad Preclínica	918318	No	2
CRISOMET 200 mg JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 717215 No 2 2		CRISOMET 100 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 717215 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800185 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800185 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800177 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917328 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación d	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA		717199	No	2
CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la RODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad RODIFICACIONES Tipo II referidas a la RODIFICACIONES Tipo II		CRISOMET 200 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800185 No 2 CRISOMET 25 mg	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	717215	No	2
CRISOMET 25 mg 23/02/2009 comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad MODIFICACIONES Tipo II referidas a la USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Ti		CRISOMET 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800177 No 2 CRISOMET 25 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 18 23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 917310 No 2 MODIFICACION	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	800185	No	2
CRISOMET 25 mg comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la bournentación de Calidad 917328 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 50 mg CRISOMET 50 mg JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 Z3/02/2009 Comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad No Documentación de		CRISOMET 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917310 No 2 23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917328 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917328 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 20 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 20 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	800177	No	2
CRISOMET 5 mg comprimidos dispersables USTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad OCRISOMET 50 mg CORISOMET 50 mg CORISOMET 50 mg CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg CRISOMET 50 mg CRISOMET 50 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg NO 2 CRISOMET 60 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg CRISOMET 60 mg NO 2 CRISOMET 60 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg MODIFICACIONES Tipo II referidas a la CRISOMET 60 mg		CRISOMET 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 917328 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 CRISOMET 50 mg	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	917310	No	2
CRISOMET 50 mg 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 718163 No 2 MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 Comprimidos ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 Comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la BENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la BENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg		CRISOMET 5 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 718163 No 2 23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645846 Si 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo	23/02/2009	dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	917328	No	2
CRISOMET 50 mg 23/02/2009 comprimidos dispersables ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645846 Si 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a l		CRISOMET 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos dispersables JUSTE, S.A.Q.F. LAMOTRIGINA Documentación de Calidad 800193 No 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645846 Si 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	718163	No	2
ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg		CRISOMET 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645846 Si 2 ENALAPRIL PENSA 20 mg ENALAPRIL DENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 645838 Si 2 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL ENAL	23/02/2009	comprimidos dispersables	JUSTE, S.A.Q.F.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	800193	No	2
ENALAPRIL PENSA 20 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL BOCUMENTATION DOCUMENTACIÓN DOCUMENTAC		ENALAPRIL PENSA 20 mg		ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854968 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	23/02/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	MALEATO	Documentación de Calidad	645846	Si	2
ENALAPRIL PENSA 5 mg comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL ENALAPRIL ENALAPRIL ENALAPRIL ENALAPRIL ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad ENALAPRIL ENALA		ENALAPRIL PENSA 20 mg		ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 645838 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	23/02/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	MALEATO	Documentación de Calidad	854968	Si	2
ENALAPRIL PENSA 5 mg 23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la ENALAPRIL PENSA 5 mg		ENALAPRIL PENSA 5 mg		ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854752 Si 2 ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	23/02/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	MALEATO	Documentación de Calidad	645838	Si	2
ENALAPRIL PENSA 5 mg ENALAPRIL MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		ENALAPRIL PENSA 5 mg		ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	23/02/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	MALEATO	Documentación de Calidad	854752	Si	2
23/02/2009 comprimidos PENSA PHARMA, S.A.U MALEATO Documentación de Calidad 854950 Si 2		ENALAPRIL PENSA 5 mg		ENALAPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	23/02/2009	comprimidos	PENSA PHARMA, S.A.U	MALEATO	Documentación de Calidad	854950	Si	2

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			CORYNEBACTERIU				
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650786	No	2
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650787	No	2
	Maniana da IZidana lan an		ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y	NOVARTIS VACCINES AND	OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO	MODIFICACIONIES Time II referides e la			
27/02/2000	disolvente para suspensión			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650705	NT.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C ANTIGENO	Documentación de Calidad	650785	No	2
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600187	No	2
21/02/2009	myeetable	DITOTOSTICS S.R.E.	ANTIGENO	Documentation de Candad	000107	110	2
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600157	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650786	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650787	No	2
			CORYNEBACTERIU				
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
25/02/2002	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	550505		
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650785	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600187	No	2
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600157	No	2
	Maniana ta IZitara lan ar		CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y	NOVARTIS VACCINES AND	M DIPHTERIAE PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Time II referides a la			
27/02/2000	disolvente para suspensión		197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	(5070)	NT.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	650786	No	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650787	No	2
2110212009	iny cettore	DITOTOS TIES S.K.E.	ANTIGENO	Documentation de Candad	030707	110	2
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650785	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600187	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600157	No	2
	M		ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y	NOVADEIG VA GODIEG AND	OLIGOSACARIDO	MODIFICA CIONEGE: W. C. I.			
07/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650706	NT.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650786	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650787	No	2
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650785	No	2
	Maniana da IZidana lan an		CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y	NOVADEIC VACCINIEC AND	M DIPHTERIAE PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Time II referides a la			
27/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	600107	NT.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	600187	No	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600157	No	2
21/02/2009	myeetable	DITIONOSTICS S.K.E.	CORYNEBACTERIU		000137	110	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650786	No	2
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650787	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650785	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la		_	
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600187	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600157	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650786	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y	NOVA PERG VA GOVERNA AND	OLIGOSACARIDO	MODERNO CONTROL W. C. I.			
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	650787	No	2
	Manianata Kitanalan			J			
	Menjugate Kit polvo y	NOVA DEIG VA CONIEG AND	M DIPHTERIAE	MODIFICACIONEGE: H C : 1 1			
27/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650505		2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197 CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	650785	No	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009		DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600187	NI.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU		000187	No	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600157	No	2
21/02/2009	mycetable	DIAGNOSTICS S.K.L.	CORYNEBACTERIU		000137	110	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650786	No	2
27,02,2007			CORYNEBACTERIU		020700	110	
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650787	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650785	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600187	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600157	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y	NOVA PERG VA GODING AND	OLIGOSACARIDO	LODWIG GOVERNMENT WAS A STATE OF			
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C ANTIGENO	Documentación de Calidad	650786	No	2
	Maniana da IZidana langan						
	Menjugate Kit polvo y	NOVA DEIG VA COINEG AND	OLIGOSACARIDO	MODIFICACIONES Time Handwide a la			
27/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650505		2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	650787	No	2
	Manipagata Vit nalya y		M DIPHTERIAE				
	Menjugate Kit polvo y	NOVA DEIG VA COINEG AND		MODIFICACIONES Time Handwide a la			
27/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	650705	NT.	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197 CORYNEBACTERIU	Documentación de Calidad	650785	No	2
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600187	No	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU		000187	INO	<u> </u>
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	600157	No	2
41/04/4009	myectable	DIAGNOSTICS S.K.L.	171	Documentación de Candad	000137	NO	

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y		M DIPHTERIAE				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197	Documentación de Calidad	650786	No	2
			CORYNEBACTERIU	J			
	Menjugate Kit polvo y	NOVA PETG VA COPUEG AND	M DIPHTERIAE	MODELICA GIONES EL H. C. I.			
25/02/2000	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	PROTEINA CRM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	<50 5 0 5		
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	197 ANTIGENO	Documentación de Calidad	650787	No	2
	Manipagata Vit malya y		OLIGOSACARIDO				
	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Time II referrides e la			
27/02/2000	1 1	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650785	No	2
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO	Documentación de Candad	030783	NO	Δ
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600187	No	2
21/02/2007	mycetable	DIAGNOSTICS S.K.L.	ANTIGENO	Documentación de Candad	000107	110	2
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	600157	No	2
	J		ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650786	No	2
			ANTIGENO				
	Menjugate Kit polvo y		OLIGOSACARIDO				
	disolvente para suspensión	NOVARTIS VACCINES AND	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
27/02/2009	inyectable	DIAGNOSTICS S.R.L.	GRUPO C	Documentación de Calidad	650787	No	2
	RISPERIDONA APOTEX 1 mg	g					
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658988	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 1 mg	g					
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658990	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RISPERIDONA APOTEX 1 mg						
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658988	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 1 mg						
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658990	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 3 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658991	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 3 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658992	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 3 mg						
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658991	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 3 mg	5					
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658992	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 6 mg	5					
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658993	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 6 mg	5					
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	de fabricante	658994	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 6 mg						
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658993	Si	2
	RISPERIDONA APOTEX 6 mg	5					
	comprimidos recubiertos con						
27/02/2009	pelicula	APOTEX EUROPE B.V.	RISPERIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	658994	Si	2
	SUPOSITORIOS ROVI DE	MCNEIL CONSUMER					
27/02/2009	GLICERINA adultos	HEALTHCARE, S.L.U.	GLICEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	829762	No	2
	SUPOSITORIOS ROVI DE	MCNEIL CONSUMER					
27/02/2009	GLICERINA lactantes	HEALTHCARE, S.L.U.	GLICEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	829804	No	2

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