

Fecha de elaboración del informe: 6 de agosto de 2009

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN JULIO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	ARTEOPTIC 1% colirio de liberación prolongada	BAUSCH & LOMB ESPAÑA SA	CARTEOLOL HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650248	No	2
01/07/2009	ARTEOPTIC 2% colirio de liberación prolongada	BAUSCH & LOMB ESPAÑA SA	CARTEOLOL HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650195	No	2
01/07/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651628	No	2
01/07/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,25 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651629	No	2
01/07/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651626	No	2
01/07/2009	BUDESONIDA ALDO-UNION 0,5 mg/ml suspensión para inhalación por nebulizador	LABORATORIO ALDO UNION, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651627	No	2
01/07/2009	CLARITYNE 1 mg/ ml jarabe	SCHERING PLOUGH, S.A.	LORATADINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660541	No	2
01/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660063	Si	2
01/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660064	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	FONGEAL 250 mg comprimidos	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662427	Si	2
01/07/2009	FONGEAL 250 mg comprimidos	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662428	Si	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	726570	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742197	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742932	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	735506	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742940	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746677	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	736058	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	738856	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	742841	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	747030	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660441	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660442	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660443	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660444	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660445	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada/ cartucho precargado	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660446	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674523	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674291	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674598	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674614	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674119	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	673848	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674283	No	2
01/07/2009	GADOVIST 1,0 mmol/ml solución inyectable en vial	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOBUTROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	673954	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650524	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600055	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650524	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600055	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650545	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600060	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650545	No	2
01/07/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600060	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674861	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674853	No	2
01/07/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	674846	No	2
01/07/2009	MIRTAZAPINA STADA 30 mg comprimidos	LABORATORIO STADA, S.L.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	805382	Si	2
01/07/2009	NOCTAMID 2,5 mg/ml gotas orales en solucion	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	LORMETAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	902155	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	OCTANATE 100 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR VIII HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651576	No	2
01/07/2009	OCTANATE 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR VIII HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651577	No	2
01/07/2009	OCTANATE 50 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR VIII HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651578	No	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655871	Si	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655872	Si	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600678	Si	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 650 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656128	Si	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 650 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656129	Si	2
01/07/2009	PARACETAMOL CINFA 650 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600708	Si	2
01/07/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653314	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653313	Si	2
01/07/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999961	Si	2
01/07/2009	PAROXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617100	Si	2
01/07/2009	SIMVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	737288	Si	2
01/07/2009	SIMVASTATINA CINFA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	607275	Si	2
01/07/2009	SIMVASTATINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	607283	Si	2
01/07/2009	SIMVASTATINA CINFA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	737304	Si	2
01/07/2009	SIMVASTATINA CINFA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SIMVASTATINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	708800	Si	2
01/07/2009	VANTAS 50 mg implante	ORION CORPORATION	HISTRELINA ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661376	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650680	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600117	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650680	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600117	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650682	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600118	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650682	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600118	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650681	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600124	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650681	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600124	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650683	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600119	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650683	No	2
01/07/2009	VYTORIN 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600119	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/07/2009	ZARELIS RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	ITALFARMACO, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660838	No	2
01/07/2009	ZARELIS RETARD 225 mg comprimidos de liberación prolongada	ITALFARMACO, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660842	No	2
01/07/2009	ZARELIS RETARD 75 mg comprimidos de liberación prolongada	ITALFARMACO, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660833	No	2
01/07/2009	ZURIA 10 mg/ml gotas orales en solución	ITALFARMACO, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658182	No	2
01/07/2009	ZURIA 10 mg/ml gotas orales en solución	ITALFARMACO, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661613	No	2
02/07/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL ACOST 70 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ALENDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662656	Si	2
02/07/2009	AMLODIPINO TECNIGEN 10 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659674	Si	2
02/07/2009	AMLODIPINO TECNIGEN 5 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659675	Si	2
02/07/2009	AXIAGO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	624676	No	2
02/07/2009	AXIAGO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	959510	No	2
02/07/2009	AXIAGO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	853218	No	2
02/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837765	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837773	No	2
02/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837765	No	2
02/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837773	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840041	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840074	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840041	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840074	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840041	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840074	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840223	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840215	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639484	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840223	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840215	No	2
02/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639484	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839258	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839423	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839258	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839423	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839431	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839977	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650830	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639492	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839431	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839977	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650830	No	2
02/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639492	No	2
02/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838656	No	2
02/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838953	No	2
02/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838656	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838953	No	2
02/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838243	No	2
02/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838276	No	2
02/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838243	No	2
02/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838276	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864157	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837401	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864157	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837401	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864082	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837369	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864082	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837369	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.) /0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864140	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.) /0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837591	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864140	No	2
02/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.)/0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837591	No	2
02/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660065	Si	2
02/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 20 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660065	Si	2
02/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660063	Si	2
02/07/2009	ENALAPRIL WINTHROP 5 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660064	Si	2
02/07/2009	NAVOBAN 5 mg ampollas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	738674	No	2
02/07/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726182	No	2
02/07/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999828	Si	2
02/07/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999829	Si	2
02/07/2009	PERGOLIDA RATIOPHARM 1 MG COMPRIMIDOS	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	PERGOLIDA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650384	No	2
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	637595	No	2
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861070	No	2
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	637595	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861070	No	2
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	637595	No	2
02/07/2009	RENITEC 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861070	No	2
02/07/2009	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	860999	No	2
02/07/2009	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	860999	No	2
02/07/2009	RENITEC 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	860999	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
02/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2
02/07/2009	TRIAPIN 2,5 mg/2,5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	FELODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820696	No	2
02/07/2009	TRIAPIN 2,5 mg/2,5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	RAMIPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820696	No	2
02/07/2009	TRIAPIN 5 mg/5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	FELODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820571	No	2
02/07/2009	TRIAPIN 5 mg/5 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	RAMIPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820571	No	2
02/07/2009	VENLABRAIN retard 150 mg comprimidos de liberación prolongada	BRAINPHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660872	No	2
02/07/2009	VENLABRAIN retard 225 mg comprimidos de liberación prolongada	BRAINPHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660871	No	2
02/07/2009	VENLABRAIN retard 75 mg comprimidos de liberación prolongada	BRAINPHARMA, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660873	No	2
03/07/2009	ACYDONA solución para uso cutáneo	ARAFARMA GROUP, S.A.	POVIDONA IODADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	738351	No	2
03/07/2009	ACYDONA solución para uso cutáneo	ARAFARMA GROUP, S.A.	POVIDONA IODADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739920	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	ACYDONA solución para uso cutáneo	ARAFARMA GROUP, S.A.	POVIDONA IODADA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	738369	No	2
03/07/2009	ACYFLOX	ARAFARMA GROUP, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	882258	No	2
03/07/2009	ACYFLOX	ARAFARMA GROUP, S.A.	ASCORBICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	963637	No	2
03/07/2009	ACYFLOX	ARAFARMA GROUP, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	882258	No	2
03/07/2009	ACYFLOX	ARAFARMA GROUP, S.A.	ACETILSALICILICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	963637	No	2
03/07/2009	ANABREST 1 mg comprimidos recubiertos con película	J. URIACH AND CIA., S.A.	ANASTROZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	662128	Si	2
03/07/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	621334	No	2
03/07/2009	DOXATENSA 2 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	887752	No	2
03/07/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	621342	No	2
03/07/2009	DOXATENSA 4 mg comprimidos	VP PHARMA BARU, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	887778	No	2
03/07/2009	ENALAPRIL CINFA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	853895	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	852640	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	973065	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617951	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL SÁNDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704973	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704478	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	617944	Si	2
03/07/2009	ENALAPRIL SANDOZ 5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	892737	Si	2
03/07/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 25 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656945	Si	2
03/07/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 75 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656944	Si	2
03/07/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 100 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656946	Si	2
03/07/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 50 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656941	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653299	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653300	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653301	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	721076	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713883	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	713917	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999939	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999938	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651434	Si	2
03/07/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600779	Si	2
03/07/2009	FUROSEMIDA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FUROSEMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	993006	Si	2
03/07/2009	FUROSEMIDA CINFA 40 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	FUROSEMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	910885	Si	2
03/07/2009	GLUCOMED 625 mg comprimidos	NAVAMEDIC ASA	GLUCOSAMINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658958	No	2
03/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683276	No	2
03/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686352	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651650	No	2
03/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694448	No	2
03/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694430	No	2
03/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651648	No	2
03/07/2009	HIGROTENSIN 200/25 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS VISFARM, S.L.	CLORTALIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	989038	No	2
03/07/2009	HIGROTENSIN 200/25 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS VISFARM, S.L.	METOPROLOL TARTRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	989038	No	2
03/07/2009	LANSOPRAZOL PHARMAGENUS 15 mg cápsulas gastrorresistentes	PHARMAGENUS, S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853663	Si	2
03/07/2009	LANSOPRAZOL PHARMAGENUS 30 mg cápsulas gastrorresistentes	PHARMAGENUS, S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853655	Si	2
03/07/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	624858	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	804948	No	2
03/07/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	935353	No	2
03/07/2009	NEXIUM 40mg polvo para solución inyectable y para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	941971	No	2
03/07/2009	NEXIUM 40mg polvo para solución inyectable y para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	640649	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	705939	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	841494	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	706549	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660796	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660797	No	2
03/07/2009	NOVEK 20 mg cápsulas gastrorresistentes	LABORATORIOS AGEN GENERICOS FARMACEUTICOS, S.L.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660798	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFA 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707703	Si	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFA 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707695	Si	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFA 40 mg capsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653124	No	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFA 40 mg capsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653125	No	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFA 40 mg capsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	709808	No	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFAMED 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	874305	Si	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFAMED 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	874289	Si	2
03/07/2009	OMEPRAZOL CINFAMED 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS CINFA, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	874503	Si	2
03/07/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	653399	No	2
03/07/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	653400	No	2
03/07/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653399	No	2
03/07/2009	OSEOTOTAL 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653400	No	2
03/07/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	767616	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	865006	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995779	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995761	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995779	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995761	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995779	No	2
03/07/2009	PLIVAMOL	ARAFARMA GROUP, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	995761	No	2
03/07/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	674747	No	2
03/07/2009	PROGYNOVA 50 microgramos / 24 horas parches transdérmicos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	914804	No	2
03/07/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	703892	No	2
03/07/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución inyectable SC	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600243	No	2
03/07/2009	PROLEUKIN 18 millones UI polvo para solución para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ALDESLEUKINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	994301	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/07/2009	STAMARIL polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS FIEBRE AMARILLA CEPA 17D	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654297	No	2
03/07/2009	STAMARIL polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS FIEBRE AMARILLA CEPA 17D	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	895524	No	2
03/07/2009	STAMARIL polvo y disolvente para suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS FIEBRE AMARILLA CEPA 17D	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654455	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	HIDROXIETILALMI DON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	LACTOBIONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	POTASIO DIHIDROGENOFOS FATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	POTASIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	GLUTATION MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	ALOPURINOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2
03/07/2009	VIASPAN solución para la conservación de organos	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	RAFINOSA PENTAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	730341	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	ADARTREL 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654669	No	2
06/07/2009	ADARTREL 0.5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654671	No	2
06/07/2009	ALMOGRAN 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	849463	No	2
06/07/2009	ALMOGRAN 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	849596	No	2
06/07/2009	ALMOGRAN 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	849695	No	2
06/07/2009	ALMOGRAN 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	849703	No	2
06/07/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661504	No	2
06/07/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661504	No	2
06/07/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866210	No	2
06/07/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866236	No	2
06/07/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866244	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	AMIGNUL 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ALMOTRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	866251	No	2
06/07/2009	AMLODIPINO SANOFI-AVENTIS 10 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652965	No	2
06/07/2009	AMLODIPINO SANOFI-AVENTIS 5 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMLODIPINO MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652946	No	2
06/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837765	No	2
06/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837773	No	2
06/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840223	No	2
06/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840215	No	2
06/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639484	No	2
06/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839258	No	2
06/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839423	No	2
06/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838243	No	2
06/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838276	No	2
06/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864157	No	2
06/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837401	No	2
06/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864082	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837369	No	2
06/07/2009	CLORURO DE LITIO inyectable (0,15mmol/ml)	LIDCO LTD.	LITIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820845	No	2
06/07/2009	CLORURO DE LITIO inyectable (0,15mmol/ml)	LIDCO LTD.	LITIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	820845	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651014	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651015	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	BENZOILO PEROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658467	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651014	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651015	No	2
06/07/2009	DUAC gel	STIEFEL (ESPAÑA), S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658467	No	2
06/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	833269	Si	2
06/07/2009	Enalapril/Hidroclorotiazida Placasod 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	833269	Si	2
06/07/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2
06/07/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	842781	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661463	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661463	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661463	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	830885	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661464	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	830885	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661464	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	830885	No	2
06/07/2009	GRIPAVAC suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661464	No	2
06/07/2009	IRBESARTAN URQUIMA 150 mg comprimidos recubiertos con película	URQUIMA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	663067	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	IRBESARTAN URQUIMA 300 mg comprimidos recubiertos con película	URQUIMA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	663069	Si	2
06/07/2009	IRBESARTAN URQUIMA 75 mg comprimidos recubiertos con película	URQUIMA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	663117	Si	2
06/07/2009	LISINOPRIL BEXAL 20 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	835017	Si	2
06/07/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	834986	Si	2
06/07/2009	LISINOPRIL BEXAL 5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	825984	Si	2
06/07/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	696708	No	2
06/07/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	696690	No	2
06/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	668095	No	2
06/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	756478	No	2
06/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	668095	No	2
06/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	756478	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	623678	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908418	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908400	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	623678	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908418	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 20 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908400	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	623660	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908244	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908251	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	623660	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908244	Si	2
06/07/2009	MONONITRATO DE ISOSORBIDA SANDOZ 40 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908251	Si	2
06/07/2009	NORMOSANG 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ORPHAN EUROPE, S.A.R.L.	HEMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	875484	No	2
06/07/2009	NORMOSANG 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ORPHAN EUROPE, S.A.R.L.	HEMINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	875484	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 200 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832303	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 200 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832311	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 200 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832303	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 200 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832311	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 50 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832055	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 50 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	831990	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 50 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	832055	No	2
06/07/2009	OCTALBIN 50 mg/ml solución para perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	831990	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651505	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651554	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651638	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651679	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651950	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651968	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652099	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652107	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652487	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652511	No	2
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652529	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	OXYCONTIN 80 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652537	No	2
06/07/2009	PAMIDRONATO HOSPIRA 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	795328	No	2
06/07/2009	PAMIDRONATO HOSPIRA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	794958	No	2
06/07/2009	PAMIDRONATO HOSPIRA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	794891	No	2
06/07/2009	PAMIDRONATO HOSPIRA 9 mg/ml concentrado para solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	795401	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	881649	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	881300	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	873463	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	647255	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	778274	No	2
06/07/2009	PEPTICUM 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	778282	No	2
06/07/2009	PHARKEN 0,05 mg	LILLY, S.A.	PERGOLIDA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656740	No	2
06/07/2009	PHARKEN 0,25 mg	LILLY, S.A.	PERGOLIDA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656742	No	2
06/07/2009	PHARKEN 1 mg	LILLY, S.A.	PERGOLIDA MESILATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	656743	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solución para inyección en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	987420	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	989863	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	926444	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634675	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	904490	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	910869	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	940981	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634782	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	901314	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	915272	No	2
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	916569	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	PHIVOR 25.000 UI anti Xa/ml solucion para inyeccion en jeringas precargadas	ROVI IMAGIN, S.L.	BEMIPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	634816	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	635755	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ETAMBUTOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	814707	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	635755	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	ISONIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	814707	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	635755	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	PIRAZINAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	814707	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	635755	No	2
06/07/2009	RIMSTAR comprimidos	SANDOZ GMBH	RIFAMPICINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	814707	No	2
06/07/2009	SODIOFOLIN 50 mg/ml solución para inyección o perfusion intravenosa	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	FOLINATO DISODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	652434	No	2
06/07/2009	SPIRAXIN comprimidos	ALFA WASSERMANN, S.P.A.	RIFAXIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656645	No	2
06/07/2009	SPIRAXIN comprimidos	ALFA WASSERMANN, S.P.A.	RIFAXIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815175	No	2
06/07/2009	VENLAFAXINA RETARD KERN PHARMA 150 mg cápsulas de liberación prolongada	KERN PHARMA, S.L.	VENLAFAXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660988	Si	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619262	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782748	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619221	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619247	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783118	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783175	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618033	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782987	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782755	No	2
06/07/2009	VIAFLO CLORURO SÓDICO 0,9% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619023	No	2
07/07/2009	ADARTREL 0,25 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654669	No	2
07/07/2009	ADARTREL 0,5 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654671	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	ADARTREL 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654672	No	2
07/07/2009	ADARTREL 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662758	No	2
07/07/2009	ADARTREL 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654672	No	2
07/07/2009	ADARTREL 2 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662758	No	2
07/07/2009	ALGIPATCH 140 mg apositos adhesivos medicamentosos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663157	No	2
07/07/2009	ALGIPATCH 140 mg apositos adhesivos medicamentosos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663158	No	2
07/07/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	641985	No	2
07/07/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	989962	No	2
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	996199	No	2
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	996181	No	2
07/07/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	NIMODIPINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	641829	No	2
07/07/2009	CERAZET 75 microgramos comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	DESOGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656957	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	CERAZET 75 microgramos comprimidos recubiertos con película	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	DESOGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656964	No	2
07/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE S.A.	HIERRO CARBOXIMALTOS A	Cambio de Laboratorio Comercializador	660903	No	2
07/07/2009	FERINJECT 50 mg/ml solución inyectable y para perfusión	VIFOR FRANCE S.A.	HIERRO CARBOXIMALTOS A	Cambio de Laboratorio Comercializador	660904	No	2
07/07/2009	FINASTERIDA ACTAVIS GROUP 5 mg comprimidos recubiertos con película	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FINASTERIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	654304	Si	2
07/07/2009	FLUVASTATINA WINTHROP 80 mg comprimidos de liberación prolongada	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	662129	Si	2
07/07/2009	GAMMAGARD S/D 10 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685636	No	2
07/07/2009	GAMMAGARD S/D 2,5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685651	No	2
07/07/2009	GAMMAGARD S/D 5 g, polvo y disolvente para solución para perfusión	BAXTER, S.L.	INMUNOGLOBULIN A HUMANA POLIVALENTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685644	No	2
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILAT O LISINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	772988	No	2
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILAT O LISINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	772970	No	2
07/07/2009	INYESPRIN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILAT O LISINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	601104	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILAT O LISINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	772947	No	2
07/07/2009	INYESPRIN ORAL FORTE	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ACETILSALICILAT O LISINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	772939	No	2
07/07/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTIAZI DA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650150	Si	2
07/07/2009	LISINOPRIL- HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12.5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650150	Si	2
07/07/2009	MELOXICAM KERN PHARMA 15 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	MELOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650647	Si	2
07/07/2009	MELOXICAM KERN PHARMA 15 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	MELOXICAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600066	Si	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654337	No	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654338	No	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654337	No	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 4 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654338	No	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654339	No	2
07/07/2009	NICOTINELL REGAMINT 2 mg chicle medicamentoso	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654340	No	2
07/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	MISOPROSTOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	871079	No	2
07/07/2009	NORMULEN	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	871079	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	749978	Si	2
07/07/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	750000	Si	2
07/07/2009	PAROXETINA APOTEX 20 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE LTD.	PAROXETINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659062	Si	2
07/07/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718486	No	2
07/07/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718239	No	2
07/07/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718486	No	2
07/07/2009	PONTALSIC 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	ZAMBON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718239	No	2
07/07/2009	PRO-ULCO 15 mg cápsulas	SOLVAY PHARMA, S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858506	No	2
07/07/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	759811	No	2
07/07/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	642926	No	2
07/07/2009	PROZAC 20 mg cápsulas duras	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	982231	No	2
07/07/2009	PROZAC 20 mg solución oral	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	692772	No	2
07/07/2009	PROZAC 20 mg solución oral	DISTA	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	651364	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	RALYDAN 70 mg/70 mg apósito adhesivo medicamentoso	EUROCEPT INTERNATIONAL BV	LIDOCAINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660485	No	2
07/07/2009	RALYDAN 70 mg/70 mg apósito adhesivo medicamentoso	EUROCEPT INTERNATIONAL BV	LIDOCAINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661213	No	2
07/07/2009	RALYDAN 70 mg/70 mg apósito adhesivo medicamentoso	EUROCEPT INTERNATIONAL BV	TETRACAINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660485	No	2
07/07/2009	RALYDAN 70 mg/70 mg apósito adhesivo medicamentoso	EUROCEPT INTERNATIONAL BV	TETRACAINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661213	No	2
07/07/2009	RENITECMAX 20 mg/ 6 mg comprimidos	LABORATORIOS BIOPAT, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669044	No	2
07/07/2009	RENITECMAX 20 mg/ 6 mg comprimidos	LABORATORIOS BIOPAT, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669044	No	2
07/07/2009	RENITECMAX 20 mg/ 6 mg comprimidos	LABORATORIOS BIOPAT, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669044	No	2
07/07/2009	RENITECMAX 20 mg/ 6 mg comprimidos	LABORATORIOS BIOPAT, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669044	No	2
07/07/2009	SALAGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PILOCARPINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664722	No	2
07/07/2009	SALAGEN 5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PILOCARPINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664714	No	2
07/07/2009	VENOFER 20 mg/ml solución inyectable o concentrado para solución para perfusión	VIFOR FRANCE S.A.	HIERRO	Cambio de Laboratorio Comercializador	882886	No	2
07/07/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677575	No	2
07/07/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677583	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
07/07/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677559	No	2
07/07/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677609	No	2
07/07/2009	ZADITEN colirio monodosis	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	KETOTIFENO FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677591	No	2
08/07/2009	ACETENSIL 20 mg comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	849646	No	2
08/07/2009	ACETENSIL 5 mg comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	849299	No	2
08/07/2009	ACETENSIL PLUS comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de Laboratorio Comercializador	688077	No	2
08/07/2009	ACETENSIL PLUS comprimidos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	688077	No	2
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659906	No	2
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659906	No	2
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659906	No	2
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	COLECALCIFEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659906	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659906	No	2
08/07/2009	ACTONEL COMBI 35 mg comprimidos recubiertos con película + 1000 mg/880 UI granulado efervescente	SANOFI AVENTIS, S.A.	RISEDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659906	No	2
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656198	Si	2
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656201	Si	2
08/07/2009	FLUOXETINA MYLAN 20 mg comprimidos dispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600725	Si	2
08/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656120	No	2
08/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656121	No	2
08/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656120	No	2
08/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656121	No	2
08/07/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	645309	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	756825	No	2
08/07/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760298	No	2
08/07/2009	FROSINOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	890038	No	2
08/07/2009	LYMETEL 20 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	746602	No	2
08/07/2009	LYMETEL 40 mg cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	746610	No	2
08/07/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	Cambio de Laboratorio Comercializador	862409	No	2
08/07/2009	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654490	No	2
08/07/2009	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654493	No	2
08/07/2009	NICORETTE FRESHMINT 4 mg chicles medicamentosos	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656458	No	2
08/07/2009	SEDONAT gotas orales	SORIA NATURAL, S.A.	PASSIFLORA INCARNATA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670539	No	2
08/07/2009	SEDONAT gotas orales	SORIA NATURAL, S.A.	CRATAEGUS OXIACANTA EXTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670539	No	2
08/07/2009	SEDONAT gotas orales	SORIA NATURAL, S.A.	ESENCIA DE AZAHAR	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670539	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/07/2009	SEDONAT gotas orales	SORIA NATURAL, S.A.	VALERIANA EXTRACTO SECO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670539	No	2
08/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
08/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
08/07/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2
08/07/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650599	No	2
08/07/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650399	No	2
08/07/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650599	No	2
08/07/2009	VOLTALGIAL 12,5 mg comprimidos	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	DICLOFENACO POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650399	No	2
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	823674	No	2
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	652008	No	2
09/07/2009	ADOLONTA cápsulas	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	642751	No	2
09/07/2009	ADOLONTA inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	642736	No	2
09/07/2009	ADOLONTA inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822171	No	2
09/07/2009	ADOLONTA solución	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665364	No	2
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	823666	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	832972	No	2
09/07/2009	ADOLONTA supositorios	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	642744	No	2
09/07/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	824359	No	2
09/07/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	824250	No	2
09/07/2009	CITALEQ 20 mg comprimidos recubiertos con película	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	608141	No	2
09/07/2009	ESPIDIDOL 400 mg comprimidos efervescentes	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660967	No	2
09/07/2009	ESPIDIDOL 400 mg comprimidos efervescentes	ZAMBON, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658262	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656120	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 12 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656121	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656123	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	656122	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656123	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656122	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656123	No	2
09/07/2009	FORMATRIS NOVOLIZER 6 microgramos/dosis, polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656122	No	2
09/07/2009	LORMETAZEPAM NORMON 1 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LORMETAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	676411	Si	2
09/07/2009	LORMETAZEPAM NORMON 1 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LORMETAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607697	Si	2
09/07/2009	MEDIKINET 20 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658623	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 20 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658623	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 10 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658622	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 10 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658622	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 10 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658628	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 10 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658628	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 20 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658629	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 20 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658629	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	MEDIKINET 30 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658624	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 30 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658624	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 40 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658626	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 40 mg cápsulas de liberación prolongada	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658626	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 5 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658627	No	2
09/07/2009	MEDIKINET 5 mg comprimidos	MEDICE ARZNEIMITTEL PUTTER GMBH	METILFENIDATO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658627	No	2
09/07/2009	PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg polvo para solución inyectable	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660739	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 10 MG COMPRIMIDOS	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658546	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658547	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658548	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658772	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 20 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602511	Si	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 30 MG COMPRIMIDOS	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658549	No	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 30 MG COMPRIMIDOS	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658770	No	2
09/07/2009	PAROXETINA MABO 40 MG COMPRIMIDOS	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658550	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/07/2009	PAROXETINA MABO 40 MG COMPRIMIDOS	MABO FARMA, S.A	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658767	No	2
09/07/2009	ZUANTRIP 0,4 mg cápsulas duras de liberación modificada	GP-PHARM, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653886	Si	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665604	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	797092	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 100 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600262	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665596	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	797449	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 150 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600270	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600288	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	665588	No	2
10/07/2009	ADOLONTA RETARD 200 mg comprimidos de liberación prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	798173	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	BICALUTAMIDA PHARMAGENUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMAGENUS, S.A.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659189	Si	2
10/07/2009	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654587	No	2
10/07/2009	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654585	No	2
10/07/2009	DAPAROX 20 mg comprimidos recubiertos con película	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654586	No	2
10/07/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658414	No	2
10/07/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658415	No	2
10/07/2009	FOSTIPUR 75 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658416	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HIDROXIETILALMI DON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659081	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HIDROXIETILALMIDON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MALICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	ISOHES 6% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659080	No	2
10/07/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	696708	No	2
10/07/2009	MIACALCIC 100 UI solución inyectable y para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	696690	No	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 15 mg/3 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	783803	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 15 mg/3 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	619304	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	783357	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/5 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	619296	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658535	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	775163	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602478	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	615385	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658536	Si	2
10/07/2009	MIDAZOLAM REIG JOFRE 5 mg/ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	MIDAZOLAM HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602479	Si	2
10/07/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656415	Si	2
10/07/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656416	Si	2
10/07/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656415	Si	2
10/07/2009	ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 MG/ML solución inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656416	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/07/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754929	Si	2
10/07/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754986	Si	2
10/07/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	731208	Si	2
10/07/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	622183	Si	2
10/07/2009	REQUIP-PROLIB 2 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660734	No	2
10/07/2009	REQUIP-PROLIB 4 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660735	No	2
10/07/2009	REQUIP-PROLIB 8 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660737	No	2
13/07/2009	ADVENTAN 1 mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743013	No	2
13/07/2009	ADVENTAN 1 mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743229	No	2
13/07/2009	ADVENTAN 1 mg/g pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743237	No	2
13/07/2009	ADVENTAN 1 mg/g pomada	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743260	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670604	No	2
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670612	No	2
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 20% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670620	No	2
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670646	No	2
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670638	No	2
13/07/2009	ALBÚMINA HUMANA GRIFOLS 5% solución para perfusión	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	ALBUMINA HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	670810	No	2
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654563	Si	2
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600633	Si	2
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654565	Si	2
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600637	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 2 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654564	Si	2
13/07/2009	CEFTAZIDIMA SALA 2 g polvo para solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600634	Si	2
13/07/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	843896	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	843904	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	843912	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	719062	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	719021	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	719336	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	717538	No	2
13/07/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	717751	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	717546	No	2
13/07/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658417	No	2
13/07/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658418	No	2
13/07/2009	FOSTIPUR 150 UI/ml polvo y disolvente para solución inyectable	FARMA-LEPORI, S.A.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658420	No	2
13/07/2009	IBUPROFENO FARLINE 400 mg comprimidos bucodispersables	FARLINE COMERCIALIZADORA DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651428	No	2
13/07/2009	NITOMAN 25 mg comprimidos	UCB PHARMA, S.A.	TETRABENAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661614	No	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650279	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650280	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600017	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650281	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 4 mg/2ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600018	No	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650284	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650285	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600020	Si	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650282	No	2
13/07/2009	Ondansetron ratiopharm 8 mg/4ml Solución inyectable	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600019	No	2
13/07/2009	PARACETAMOL FARLINE 1 g polvo efervescente	FARLINE COMERCIALIZADORA DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652679	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 2 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660734	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 2 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660734	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 2 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660734	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 4 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660735	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 4 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660735	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 4 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660735	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 8 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660737	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 8 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660737	No	2
13/07/2009	REQUIP-PROLIB 8 mg, comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ROPINIROL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660737	No	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 100 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716738	Si	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 100 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716845	Si	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 100 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649491	Si	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 50 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716084	Si	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 50 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	716415	Si	2
14/07/2009	ATENOLOL NORMON 50 mg Comprimidos Recubiertos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649483	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	BICALUTAMIDA SYNTHON HISPANIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	SYNTHON HISPANIA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659244	Si	2
14/07/2009	CITALOPRAM WINTHROP 10 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653793	No	2
14/07/2009	CITALOPRAM WINTHROP 20 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653797	Si	2
14/07/2009	CITALOPRAM WINTHROP 20 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653798	Si	2
14/07/2009	CITALOPRAM WINTHROP 30 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653794	Si	2
14/07/2009	CITALOPRAM WINTHROP 40 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653795	Si	2
14/07/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	718585	No	2
14/07/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	718478	No	2
14/07/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	718999	No	2
14/07/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	717785	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	718346	No	2
14/07/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	718387	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 100 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600014	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 100 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650243	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 300 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660459	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 300 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650241	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 300 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600013	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 400 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650240	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA TEVA 400 mg cápsulas duras	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600012	No	2
14/07/2009	GABAPENTINA WINTHROP 300 mg cápsulas duras	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658115	Si	2
14/07/2009	GABAPENTINA WINTHROP 300 mg cápsulas duras	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658508	Si	2
14/07/2009	GABAPENTINA WINTHROP 100 mg cápsulas duras	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658113	Si	2
14/07/2009	GABAPENTINA WINTHROP 400 mg cápsulas duras	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658114	Si	2
14/07/2009	GABAPENTINA WINTHROP 400 mg cápsulas duras	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658507	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	IBUPROFENO LITAPHAR 600 mg comprimidos recubiertos con película	LITAPHAR, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658778	Si	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg comprimidos recubiertos	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	946574	No	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg comprimidos recubiertos	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600155	No	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg comprimidos recubiertos	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	946574	No	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg comprimidos recubiertos	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	600155	No	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg/ml gotas orales en solución	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	968651	No	2
14/07/2009	LOFTON 150 mg/ml gotas orales en solución	AMDIPHARM LIMITED	BUFLOMEDIL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	968651	No	2
14/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	668095	No	2
14/07/2009	MIACALCIC 200 UI solución para pulverización nasal	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	756478	No	2
14/07/2009	MITEN PLUS 320 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661468	No	2
14/07/2009	MITEN PLUS 320 mg / 12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661468	No	2
14/07/2009	NEBINE 5 mg comprimidos	CANTABRIA PHARMA, S.L.	NEBIVOLOL HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662760	Si	2
14/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662395	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662387	No	2
14/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662395	No	2
14/07/2009	NOREBOX 4 mg comprimidos	PFIZER, S.A.	REBOXETINA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662387	No	2
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 20 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662000	Si	2
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662001	Si	2
14/07/2009	PANTOPRAZOL ALMUS 40 mg comprimidos gastroresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662002	Si	2
14/07/2009	SULAR 10	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663211	No	2
14/07/2009	SULAR 10	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	649905	No	2
14/07/2009	SULAR 20	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662965	No	2
14/07/2009	SULAR 20	BAYHEALTH S.L.	NISOLDIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	649913	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662457	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	602885	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	662457	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos efervescentes	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	602885	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	714014	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	714048	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	603029	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	714014	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	714048	No	2
14/07/2009	ZALDIAR 37,5 mg/325 mg comprimidos recubiertos	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603029	No	2
15/07/2009	FINACEA 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	812727	No	2
15/07/2009	FINACEA 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	812784	No	2
15/07/2009	FINACEA 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	812628	No	2
15/07/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661471	No	2
15/07/2009	KALPRESS PLUS 320 mg/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661471	No	2
15/07/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661473	No	2
15/07/2009	KALPRESS PLUS FORTE 320 mg/25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661473	No	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 100 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654292	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 200 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654295	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654287	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654288	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654289	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 5 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653837	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654290	Si	2
15/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654291	Si	2
15/07/2009	MITEN PLUS FORTE 320 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	VALSARTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661469	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/07/2009	MITEN PLUS FORTE 320 mg / 25 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661469	No	2
15/07/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	735993	No	2
15/07/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	736009	No	2
15/07/2009	OMEPRAZOL KERN PHARMA 40 mg cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605501	No	2
15/07/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	EPINEFRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	711689	No	2
15/07/2009	UBISTESIN 1/200 000 solución para inyección	3M ESPE AG	ARTICAINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	711689	No	2
15/07/2009	ZESTORETIC 20 mg/12,5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	774687	No	2
15/07/2009	ZESTORETIC 20 mg/12,5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	774687	No	2
16/07/2009	ANASTROZOL APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	ANASTROZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	660091	Si	2
16/07/2009	ANASTROZOL APOTEX 1 mg comprimidos recubiertos con película	APOTEX EUROPE B.V.	ANASTROZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660091	Si	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 10A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 10A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 10A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 11A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 11A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 11A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 1	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SERTOTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 5	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 7F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9N	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 4	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 6B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 8	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 9V	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 33F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 1	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 10A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 11A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 12F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 14	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 15B	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 18C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 17F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 19F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 23F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 3	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 2	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 20	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650617	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603654	No	2
16/07/2009	PNEUMO 23	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	NEUMOCOCO ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR SEROTIPO 22F	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605766	No	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652005	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652005	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652005	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652005	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652006	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652006	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652006	Si	2
17/07/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652006	Si	2
17/07/2009	DOLO-VOLTAREN 50 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	901249	No	2
17/07/2009	DOLO-VOLTAREN 50 mg comprimidos dispersables	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	649509	No	2
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660999	Si	2
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661000	Si	2
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 300 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602974	Si	2
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661004	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661005	Si	2
17/07/2009	GABAPENTINA ACOST 400 mg cápsulas duras	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602977	Si	2
17/07/2009	SIMDAX 2,5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	LEVOSIMENDAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922773	No	2
17/07/2009	SIMDAX 2,5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	LEVOSIMENDAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	930750	No	2
20/07/2009	BIPREDONIUM 4 mg/1,25 mg comprimidos	DANVAL, S.A.	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	767715	No	2
20/07/2009	BIPREDONIUM 4 mg/1,25 mg comprimidos	DANVAL, S.A.	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	607663	No	2
20/07/2009	BIPREDONIUM 4 mg/1,25 mg comprimidos	DANVAL, S.A.	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	767715	No	2
20/07/2009	BIPREDONIUM 4 mg/1,25 mg comprimidos	DANVAL, S.A.	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	607663	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	736686	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602201	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624379	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	736686	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602201	No	2
20/07/2009	BIPRETERAX 4 mg/1,25 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	624379	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	DIOSMINA PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660501	Si	2
20/07/2009	DIOSMINA PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660502	Si	2
20/07/2009	DIOSMINA PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	DIOSMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602774	Si	2
20/07/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	702209	No	2
20/07/2009	LUASE 50 mg comprimidos	SIGMA TAU ESPAÑA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	609602	No	2
20/07/2009	PREDONIUM 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604579	No	2
20/07/2009	PREDONIUM 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	700112	No	2
20/07/2009	PREDONIUM 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604579	No	2
20/07/2009	PREDONIUM 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	700112	No	2
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	700104	No	2
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604470	No	2
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	INDAPAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	625335	No	2
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	700104	No	2
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604470	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/07/2009	PRETERAX 2 mg/0,625 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	625335	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN 100 mg supositorios	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662213	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662197	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN RETARD 100 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	606111	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	655134	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605576	No	2
20/07/2009	VOLTARÉN RETARD 75 mg comprimidos de liberación modificada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661223	No	2
20/07/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastrorresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	605949	No	2
20/07/2009	VOLTAREN® 50 mg comprimidos gastrorresistentes	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	DICLOFENACO SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662205	No	2
20/07/2009	Zelaika 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659164	No	2
20/07/2009	Zelaika 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659163	No	2
20/07/2009	Zelaika 150 mg/g gel	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659165	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653976	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653977	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653975	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653975	No	2
21/07/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653975	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	ACCUSOL 35 Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a las Restricciones de Seguridad Urgente	653975	No	2
21/07/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	680694	No	2
21/07/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	926519	No	2
21/07/2009	ANAGASTRA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647966	No	2
21/07/2009	AZITROMICINA PFIZER 500 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Calificación como EFG	663694	Si	2
21/07/2009	AZITROMICINA PFIZER 500 mg comprimidos recubiertos con película	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672584	No	2
21/07/2009	BAMBEC 10 mg comprimidos	LABORATORIO EPSILON, S.A.	BAMBUTEROL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	738559	No	2
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 20/12.5 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650253	Si	2
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 20/12.5 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600016	Si	2
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 20/12.5 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650253	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TECNIGEN 20/12.5 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600016	Si	2
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12,5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ENALAPRIL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658742	Si	2
21/07/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA TEVA 20 mg/12,5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658742	Si	2
21/07/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 2 mg comprimidos dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653836	Si	2
21/07/2009	PANTECTA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL SODICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	680702	No	2
21/07/2009	PANTECTA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL SODICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	907089	No	2
21/07/2009	PANTECTA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL SODICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647222	No	2
21/07/2009	RATIODOL 20 mg/ ml suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Calificación como EFP	660590	No	2
21/07/2009	RATIODOL 20 mg/ ml suspensión oral	VEGAL FARMACEUTICA, S.L.	IBUPROFENO	Calificación como EFP	602788	No	2
21/07/2009	RATIODOL 20 mg/ ml suspensión oral	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	663655	No	2
21/07/2009	STILIDEN 10 mg/ml gotas orales en solución	ITF PHARMA KERESKEDELMIS SZOLGALTATO KFT.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658184	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/07/2009	STILIDEN 10 mg/ml gotas orales en solución	ITF PHARMA KERESKEDELMI ES SZOLGALTATO KFT.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661610	No	2
22/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660995	Si	2
22/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660996	Si	2
22/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 300 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602972	Si	2
22/07/2009	MAG3 Technescan 1 mg equipo de reactivos para preparación radiofarmacéutica	COVIDIEN SPAIN, S.L.	BENZOILMERCAPT OACETILTRIGLICI NA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	677039	No	2
22/07/2009	NANOCOLL 500 microgramos equipo de reactivos para preparación radiofarmacéutica	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	SEROALBUMINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663162	No	2
23/07/2009	ACICLOVIR MYLAN 200 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	855080	Si	2
23/07/2009	ACICLOVIR MYLAN 800 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	856369	Si	2
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 25 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658501	No	2
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 50 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658502	No	2
23/07/2009	CICLOSPORINA MYLAN 100 mg cápsulas blandas	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658503	No	2
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661001	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661002	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 300 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602975	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660997	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660998	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA BEXAL 400 mg cápsulas duras	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602973	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661019	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661020	Si	2
23/07/2009	GABAPENTINA TOSICINA 400 mg cápsulas duras	SUPPORT PHARMA, S.L.	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602935	Si	2
23/07/2009	NORLEVO 1500 microgramos comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654322	No	2
23/07/2009	NORPROLAC 25-50 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687376	No	2
23/07/2009	NORPROLAC 25-50 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687376	No	2
23/07/2009	NORPROLAC 75 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687368	No	2
23/07/2009	POSTINOR 1500 microgramos comprimido	MEDIMPEX (UK) LTD	LEVONORGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653694	No	2
23/07/2009	PRODELION 150 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928960	No	2
23/07/2009	PRODELION 25-50 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928978	No	2
23/07/2009	PRODELION 25-50 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928978	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
23/07/2009	PRODELION 75 microgramos comprimidos	FERRING, S.A.U.	QUINAGOLIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928986	No	2
23/07/2009	SERESTILL 10 mg/ml gotas orales en solución	ITF PHARMA KERESKEDELMISZOLGALTATO KFT.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661612	No	2
23/07/2009	SERESTILL 10 mg/ml gotas orales en solución	ITF PHARMA KERESKEDELMISZOLGALTATO KFT.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658148	No	2
23/07/2009	VIKELA 1500 microgramos comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654321	No	2
24/07/2009	DECAPEPTYL TRIMESTRAL 11,25 mg polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668889	No	2
24/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	990325	No	2
24/07/2009	DUSPATALIN 135 mg grageas	SOLVAY PHARMA, S.A.	MEBEVERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779678	No	2
24/07/2009	DUSPATALIN 135 mg grageas	SOLVAY PHARMA, S.A.	MEBEVERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779678	No	2
24/07/2009	DUSPATALIN 135 mg grageas	SOLVAY PHARMA, S.A.	MEBEVERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779678	No	2
24/07/2009	NOBRITOL F Cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	MEDAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669804	No	2
24/07/2009	NOBRITOL F Cápsulas	KERN PHARMA, S.L.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669804	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIOSCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661355	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIOSCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830240	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661348	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661355	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830240	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661348	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661330	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661322	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830323	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661314	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661306	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830356	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661314	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661306	No	2
24/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830356	No	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661770	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 100 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661771	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661789	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 200 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661772	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661767	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661768	Si	2
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661773	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/07/2009	QUETIAPINA TARBIS 300 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	QUETIAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661774	Si	2
24/07/2009	ZELDOX 20 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	769984	No	2
27/07/2009	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661497	No	2
27/07/2009	COVERCOR 10 mg/ 10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661497	No	2
27/07/2009	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661495	No	2
27/07/2009	COVERCOR 10 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661495	No	2
27/07/2009	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661493	No	2
27/07/2009	COVERCOR 5 mg/ 5 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661493	No	2
27/07/2009	COVERCOR 5 mg/10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661494	No	2
27/07/2009	COVERCOR 5 mg/10 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	AMLODIPINO BESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661494	No	2
27/07/2009	DACORTIN 30 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	995233	No	2
27/07/2009	DACORTIN 30 mg comprimidos	MERCK S.L.	PREDNISONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	638049	No	2
27/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	990325	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	DECAPEPTYL MENSUAL 3,75 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable	IPSEN PHARMA, S.A.	TRIPTORELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	990325	No	2
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654514	No	2
27/07/2009	FLUTICASONA TEVA 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654514	No	2
27/07/2009	PARACETAMOL QUALIGEN 1 g comprimidos	QUALIGEN, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662013	Si	2
27/07/2009	PARACETAMOL QUALIGEN 1 g comprimidos	QUALIGEN, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662014	Si	2
27/07/2009	PERINDOPRIL ACTAVIS 2 mg comprimidos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PERINDOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661878	No	2
27/07/2009	PERINDOPRIL ACTAVIS 4 mg comprimidos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PERINDOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661879	Si	2
27/07/2009	PERINDOPRIL ACTAVIS 8 mg comprimidos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PERINDOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661880	Si	2
27/07/2009	PERINDOPRIL ARROW 4 mg comprimidos	ARROW GENERICS LIMITED	PERINDOPRIL ERBUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662005	Si	2
27/07/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984245	No	2
27/07/2009	PLURIMEN	ORION CORPORATION	SELEGILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984252	No	2
27/07/2009	PULMENO 350 mg	ARTIS PHARMA, S.L.	TEOFILINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	979039	No	2
27/07/2009	ZELDOX 10 mg/ml suspensión oral	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	827451	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/07/2009	ZELDOX 10 mg/ml suspensión oral	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	827469	No	2
27/07/2009	ZELDOX 20 mg/ml polvo y disolvente para solución inyectable	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770487	No	2
27/07/2009	ZELDOX 40 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770420	No	2
27/07/2009	ZELDOX 40 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770321	No	2
27/07/2009	ZELDOX 60 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770446	No	2
27/07/2009	ZELDOX 80 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	ZIPRASIDONA HIDROCLORURO MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770453	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835710	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835736	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835710	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835736	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835694	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835702	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835694	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-ÁCIDO CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg polvo para suspensión oral	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	835702	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743732	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA-CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743740	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743732	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 500/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743740	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743443	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743450	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743443	No	2
28/07/2009	AMOXICILINA- CLAVULÁNICO TEVAGEN 875/125 mg comprimidos recubiertos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	743450	No	2
28/07/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 mg/ml concentrado para solución para persusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	938852	No	2
28/07/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 mg/ml concentrado para solución para persusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	700237	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 mg/ml concentrado para solución para persusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	945568	No	2
28/07/2009	CARBOPLATINO TEVA 10 mg/ml concentrado para solución para persusión	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	CARBOPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654056	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699728	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699710	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	858670	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699728	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699710	No	2
28/07/2009	CASBOL 20 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	858670	No	2
28/07/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815217	No	2
28/07/2009	COPEGUS 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	883009	No	2
28/07/2009	COPEGUS 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	883108	No	2
28/07/2009	COPEGUS 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	756858	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	COPEGUS 200 mg comprimidos con cubierta pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	757120	No	2
28/07/2009	COPEGUS 400 mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661174	No	2
28/07/2009	COPEGUS 400 mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	RIBAVIRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661175	No	2
28/07/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660780	No	2
28/07/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660781	No	2
28/07/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660782	No	2
28/07/2009	Duodopa, 20 mg/ml + 5 mg/ml, gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	CARBIDOPA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650629	No	2
28/07/2009	Duodopa, 20 mg/ml + 5 mg/ml, gel intestinal	SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH	LEVODOPA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650629	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661355	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830240	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 240 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661348	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661330	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661322	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830323	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661330	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661322	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830323	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661330	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661322	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 300 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830323	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661314	No	2
28/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661306	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	OMNIPAQUE 350 mg I/ml, solución inyectable en frasco de polipropileno	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	830356	No	2
28/07/2009	ONDANSETRON GENERIS 2 mg/ml solución inyectable	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653599	Si	2
28/07/2009	ONDANSETRON GENERIS 2 mg/ml solución inyectable	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600458	Si	2
28/07/2009	ONDANSETRON GENERIS 2 mg/ml solución inyectable	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653602	Si	2
28/07/2009	ONDANSETRON GENERIS 2 mg/ml solución inyectable	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	ONDANSETRON HIDROCLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600459	Si	2
28/07/2009	PERINDOPRIL TEVA 4 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PERINDOPRIL ERBUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660462	Si	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653865	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687293	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687285	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651661	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687277	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653865	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687293	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687285	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651661	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687277	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653865	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687293	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687285	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651661	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687277	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653865	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687293	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687285	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651661	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 270 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687277	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687269	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687251	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687244	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651687	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687269	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687251	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687244	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651687	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687269	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687251	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687244	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651687	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687269	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687251	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687244	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651687	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687269	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687251	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	687244	No	2
28/07/2009	VISIPAQUE 320 mg I/ml	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	IODIXANOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651687	No	2
29/07/2009	ACETILCISTEÍNA NORMON 100 mg Granulado para solución oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACETILCISTEINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656241	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	ACETILCISTEÍNA NORMON 200 mg Granulado para solución oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACETILCISTEÍNA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656242	Si	2
29/07/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815217	No	2
29/07/2009	CONDROSULF 400 mg cápsulas	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	CONDROITIN SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	815217	No	2
29/07/2009	ELORGAN inyectable 300 mg	SANOFI AVENTIS, S.A.	PENTOXIFILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	825638	No	2
29/07/2009	ELORGAN inyectable 300 mg	SANOFI AVENTIS, S.A.	PENTOXIFILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	809749	No	2
29/07/2009	LACRYVISC	ALCON CUSI, S.A.	CARBOMERO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	681452	No	2
29/07/2009	LOSARTAN BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654015	Si	2
29/07/2009	LOSARTAN BEXAL 100 mg comprimidos recubiertos con película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654025	Si	2
29/07/2009	LOSARTAN SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654011	Si	2
29/07/2009	LOSARTAN SANDOZ 100 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654032	Si	2
29/07/2009	NOBRITOL	KERN PHARMA, S.L.	MEDAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669796	No	2
29/07/2009	NOBRITOL	KERN PHARMA, S.L.	AMITRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669796	No	2
29/07/2009	PULMICTAN 200 mcg	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656615	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	PULMICTAN 50 mcg	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656614	No	2
29/07/2009	REUTENOX 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	TENOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	732578	No	2
29/07/2009	REUTENOX 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS RUBIO, S.A.	TENOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	640052	No	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	786723	Si	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641548	Si	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 50 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	786665	Si	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	787390	Si	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	641944	Si	2
29/07/2009	SERTRALINA CINFA 100 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	788703	Si	2
29/07/2009	SINGULAIR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662056	No	2
29/07/2009	SINGULAIR 4 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	709394	No	2
29/07/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840645	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	SINGULAIR 5 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662064	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966028	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650648	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	825513	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966036	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616029	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616086	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616078	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645721	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966028	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650648	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	825513	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966036	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616029	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616086	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616078	No	2
29/07/2009	SOLUCION GLUCOSALINA FRESENIUS KABI solución para perfusión	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645721	No	2
29/07/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661893	Si	2
29/07/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661894	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/07/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661887	Si	2
29/07/2009	VENLAFAXINA RETARD MYLAN 75 mg cápsulas duras de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661886	Si	2
30/07/2009	CRINONE 8% gel vaginal	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PROGESTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851923	No	2
30/07/2009	CRINONE 8% gel vaginal	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	PROGESTERONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851907	No	2
30/07/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
30/07/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
30/07/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
30/07/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
30/07/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
30/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683276	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	686352	No	2
30/07/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651650	No	2
30/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	694448	No	2
30/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	694430	No	2
30/07/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651648	No	2
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTI AZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLOROTI AZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999854	Si	2
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTI AZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLOROTI AZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	625897	Si	2
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTI AZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	DIHIDROCLOROTI AZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	705475	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999854	Si	2
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	625897	Si	2
30/07/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTAZIDA RATIOPHARM 20/12.5 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	705475	Si	2
30/07/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652153	No	2
30/07/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652154	No	2
30/07/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652155	No	2
30/07/2009	PAMIDRONATO GENERIS 15 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GENERIS FARMACÉUTICA, S.A.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652158	No	2
30/07/2009	PANTOPRAZOL COMBINO PHARM 40 mg polvo para solución inyectable	COMBINO PHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658178	Si	2
31/07/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL TECNIGEN 70 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659252	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662078	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662091	No	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662078	No	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662091	No	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663194	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663196	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663194	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663196	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663197	Si	2
31/07/2009	CITALOPRAM ALMUS 30 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	663197	Si	2
31/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837765	No	2
31/07/2009	CLEXANE 100 mg (10.000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837773	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840041	No	2
31/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840074	No	2
31/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840223	No	2
31/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	840215	No	2
31/07/2009	CLEXANE 20 mg (2000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639484	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839258	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) ampollas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839423	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839431	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839977	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650830	No	2
31/07/2009	CLEXANE 40 mg (4000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	639492	No	2
31/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838656	No	2
31/07/2009	CLEXANE 60 mg (6000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838953	No	2
31/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838243	No	2
31/07/2009	CLEXANE 80 mg (8000 U.I.) jeringas	SANOFI AVENTIS FRANCE	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838276	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
31/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864157	No	2
31/07/2009	CLEXANE FORTE 120 mg (12000 U.I.) /0,8 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837401	No	2
31/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864082	No	2
31/07/2009	CLEXANE FORTE 150 mg (15000 U.I.) /1 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837369	No	2
31/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.) /0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864140	No	2
31/07/2009	CLEXANE FORTE 90 mg (9000 U.I.) /0,6 ml jeringas	SANOFI AVENTIS, S.A.	ENOXAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837591	No	2
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767756	Si	2
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767210	Si	2
31/07/2009	PAROXETINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	767632	Si	2

Fecha de actualización: 14 de agosto de 2009