

Fecha de elaboración del informe: 6 de julio de 2009

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN JUNIO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	ACICLOVIR MABO 200 mg Comprimidos	MABO FARMA, S.A	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650227	Si	2
01/06/2009	ACICLOVIR MABO 200 mg Comprimidos	MABO FARMA, S.A	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611913	Si	2
01/06/2009	ACICLOVIR MABO 800 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650228	Si	2
01/06/2009	ACICLOVIR MABO 800 mg comprimidos	MABO FARMA, S.A	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611988	Si	2
01/06/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658187	No	2
01/06/2009	ADALAT RETARD	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NIFEDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603340	No	2
01/06/2009	CELESTONE CRONODOSE 2 ml	SCHERING PLOUGH, S.A.	BETAMETASONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807651	No	2
01/06/2009	CELESTONE CRONODOSE 2 ml	SCHERING PLOUGH, S.A.	BETAMETASONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	806745	No	2
01/06/2009	CELESTONE CRONODOSE 2 ml	SCHERING PLOUGH, S.A.	BETAMETASONA FOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807651	No	2
01/06/2009	CELESTONE CRONODOSE 2 ml	SCHERING PLOUGH, S.A.	BETAMETASONA FOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	806745	No	2
01/06/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	871483	No	2
01/06/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873224	No	2
01/06/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874156	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	CERTICAN 0,25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	EVEROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874222	No	2
01/06/2009	DALACIN emulsión	PFIZER, S.A.	CLINDAMICINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765875	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869750	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869735	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	608356	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 1,25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869719	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869776	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 3,75 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869743	No	2
01/06/2009	EMCONCOR COR 7,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	869768	No	2
01/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812727	No	2
01/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812784	No	2
01/06/2009	FINACEA 15% GEL	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812628	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	FLEBOFLEX GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936641	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936658	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936666	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936955	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX GLUCOSADA GRIFOLS AL 5% solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936633	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	937045	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631531	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	937359	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	937672	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	937748	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	937870	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631242	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631291	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631333	No	2
01/06/2009	FLEBOFLEX SALINA FISIOLÓGICA GRIFOLS solucion para perfusion	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631549	No	2
01/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
01/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PSEUDOEFEDRINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
01/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
01/06/2009	FRENADOL Ps	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	965012	No	2
01/06/2009	Gabapentina EDIGEN 100 mg cápsulas duras	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652878	Si	2
01/06/2009	Gabapentina EDIGEN 300 mg cápsulas duras	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652879	Si	2
01/06/2009	Gabapentina EDIGEN 400 mg cápsulas duras	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	GABAPENTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652880	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694570	No	2
01/06/2009	KLACID I.V.	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694570	No	2
01/06/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694588	No	2
01/06/2009	KOFRON IV	ABBOTT CIENTIFICA, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694588	No	2
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 1 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658319	Si	2
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 1 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602399	Si	2
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 2 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658320	Si	2
01/06/2009	LORMETAZEPAM TEVA 2 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LORMETAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602400	Si	2
01/06/2009	MOMETASONA TARBIS 1mg/g solución cutánea	TARBIS FARMA, S.L.	MOMETASONA FUROATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658269	No	2
01/06/2009	MOMETASONA TARBIS 1mg/g solución cutánea	TARBIS FARMA, S.L.	MOMETASONA FUROATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658268	No	2
01/06/2009	RIBUJET 200 microgramos/dosis solución para inhalación en envase a presión	CHIESI ESPAÑA, S.A.	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654335	No	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651193	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651192	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg/ml solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659097	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 1 mg/ml solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659098	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 3 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651194	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 3 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651195	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 6 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651188	Si	2
01/06/2009	RISPERIDONA SANDOZ 6 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651189	Si	2
01/06/2009	SERTRALINA ALMUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660893	Si	2
01/06/2009	SERTRALINA ALMUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660891	Si	2
01/06/2009	SERTRALINA TECNIGEN 100 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656374	Si	2
01/06/2009	SERTRALINA TECNIGEN 50 mg comprimidos	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656373	Si	2
01/06/2009	TAMSULOSINA DAVUR 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659027	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	TAMSULOSINA QT FARMA 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	QUALITEC EUROPA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659161	Si	2
01/06/2009	TAMSULOSINA RIMAFAR 0,4 mg cápsulas duras de liberación prolongada	RIMAFAR, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659034	Si	2
01/06/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	891291	No	2
01/06/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	891390	No	2
01/06/2009	TRANSTEC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	891168	No	2
01/06/2009	TRANSTEC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	891218	No	2
01/06/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	892901	No	2
01/06/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	893271	No	2
01/06/2009	TRIQUISIC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	887695	No	2
01/06/2009	TRIQUISIC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	887877	No	2
01/06/2009	TRIQUISIC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	887893	No	2
01/06/2009	TRIQUISIC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	887901	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	TRIQUISIC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	888271	No	2
01/06/2009	TRIQUISIC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	Revalidación Quinquenal (R.M)	888222	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 1000 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699793	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781583	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	721514	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	693770	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 250 mg cápsulas duras	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781591	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	781633	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	676635	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 500 mg comprimidos con cubierta pelicular	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	649327	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 500 mg polvo para solución para perfusión	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	767475	No	2
01/06/2009	ZITROMAX 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	PFIZER, S.A.	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	699785	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
01/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707174	Si	2
01/06/2009	Zolpidem TEVA 10 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606053	Si	2
02/06/2009	ACICLOVIR TEDEC 25 mg/ml solución para perfusión	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751289	Si	2
02/06/2009	ACICLOVIR TEDEC 25 mg/ml solución para perfusión	TEDEC MEIJI FARMA, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	620146	Si	2
02/06/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884908	No	2
02/06/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	881102	No	2
02/06/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	826172	No	2
02/06/2009	AULCER cápsulas	ALACAN S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	621383	No	2
02/06/2009	CALCITRIOL GENKERN 1 microgramo/ml solución inyectable	KERN PHARMA, S.L.	CALCITRIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659233	Si	2
02/06/2009	CALCITRIOL KERN PHARMA 1 microgramo/ml Solución inyectable	KERN PHARMA, S.L.	CALCITRIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659270	No	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654280	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600566	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654279	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600565	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654282	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600568	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654281	Si	2
02/06/2009	CEFONICID SALA 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFONICID DISODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600567	Si	2
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	932137	Si	2
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	617365	Si	2
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 2 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	755363	Si	2
02/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 2 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	617902	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 2 g IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	980920	Si	2
02/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 2 g IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	601062	Si	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SELENITO SODIO PENTAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO FLUORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SODIO IODURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBRE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO HIERRO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO MANGANESO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	AMONIO MOLIBDATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CROMO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO ZINC	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	DECAN concentrado para solución para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCONATO COBALTO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	851386	No	2
02/06/2009	GABAPENTINA PARKE DAVIS 300 mg cápsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Calificación como EFG	817270	Si	2
02/06/2009	GABAPENTINA PARKE DAVIS 400 mg capsulas duras	PARKE DAVIS, S.L.	GABAPENTINA	Calificación como EFG	817239	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	771675	Si	2
02/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	771683	Si	2
02/06/2009	ITRACONAZOL BEXAL 100 mg capsulas	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618207	Si	2
02/06/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660111	No	2
02/06/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602721	No	2
02/06/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663097	No	2
02/06/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603189	No	2
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655878	No	2
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	785089	No	2
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655878	No	2
02/06/2009	MENADERM CLIO	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	785089	No	2
02/06/2009	MENADERM SOLUCION GOTAS	LABORATORIOS MENARINI S.A	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928267	No	2
02/06/2009	MENADERM SOLUCION GOTAS	LABORATORIOS MENARINI S.A	CLIOQUINOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	928267	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	OSVICAL D, Granulado efervescente	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PIDOLATO CALCIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887851	No	2
02/06/2009	OSVICAL D, Granulado efervescente	LABORATORIOS ALTER, S.A.	PIDOLATO CALCIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887828	No	2
02/06/2009	OSVICAL D, Granulado efervescente	LABORATORIOS ALTER, S.A.	COLECALCIFEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887851	No	2
02/06/2009	OSVICAL D, Granulado efervescente	LABORATORIOS ALTER, S.A.	COLECALCIFEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	887828	No	2
02/06/2009	PRYSMA	Q PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	893933	No	2
02/06/2009	PRYSMA	Q PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	893917	No	2
02/06/2009	PRYSMA	Q PHARMA, S.L.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894394	No	2
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 1 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653922	Si	2
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 1 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653924	Si	2
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 3 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653919	Si	2
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 3 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653921	Si	2
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 6 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653917	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	RISPERIDONA WINTHROP 6 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	RISPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653918	Si	2
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600683	Si	2
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	655900	Si	2
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	655897	Si	2
02/06/2009	SIMVASTATINA BENEL 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600682	Si	2
02/06/2009	TIMOFTOL 0,25% colirio en solución	LABORATORIOS FROSST, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943274	No	2
02/06/2009	TIMOFTOL 0,5% colirio en solución	LABORATORIOS FROSST, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943266	No	2
02/06/2009	TOFRANIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836569	No	2
02/06/2009	TOFRANIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836585	No	2
02/06/2009	TOFRANIL 50 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836593	No	2
02/06/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884916	No	2
02/06/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884858	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/06/2009	ULCESEP cápsulas	ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS CENTRUM, S.A	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	826388	No	2
03/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652005	Si	2
03/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO EDIGEN 70 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652006	Si	2
03/06/2009	ADVENTAN 0,1% Emulsión cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	804625	No	2
03/06/2009	ADVENTAN 0,1% Emulsión cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	Revalidación Quinquenal (R.M)	804633	No	2
03/06/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	702167	No	2
03/06/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CALCIO	Revalidación Quinquenal (R.M)	702175	No	2
03/06/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	702167	No	2
03/06/2009	CAL-D-VITA 600 mg/400 UI comprimidos masticables	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	COLECALCIFEROL	Revalidación Quinquenal (R.M)	702175	No	2
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solucion inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	755546	Si	2
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solucion inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFOTAXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	617324	Si	2
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solucion inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	755546	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	CEFOTAXIMA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	617324	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	706960	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	605923	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	916627	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 1 g IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	601385	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653589	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600455	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653589	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600455	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653590	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 250 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600456	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653588	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	LIDOCAINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600454	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653588	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IM polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600454	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653591	Si	2
03/06/2009	CEFTRIAXONA REIG JOFRE 500 mg IV polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFTRIAXONA DISODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600457	Si	2
03/06/2009	CORIFINA 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	723676	No	2
03/06/2009	CORIFINA 0,5 mg/ml colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	AZELASTINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	723684	No	2
03/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653890	No	2
03/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653891	No	2
03/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653893	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653892	No	2
03/06/2009	DOLPAR 300 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653894	No	2
03/06/2009	EVOPAD 100 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668061	No	2
03/06/2009	EVOPAD 25 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668087	No	2
03/06/2009	EVOPAD 50 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	692160	No	2
03/06/2009	EVOPAD 75 microgramos/24 h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668079	No	2
03/06/2009	EVOPAD CONTI parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922922	No	2
03/06/2009	EVOPAD CONTI parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922922	No	2
03/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922948	No	2
03/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	ESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922948	No	2
03/06/2009	EVOPAD SEQUI parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922948	No	2
03/06/2009	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730275	No	2
03/06/2009	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	885277	No	2
03/06/2009	FALCOL comprimidos	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	642199	No	2
03/06/2009	FALCOL DIFUCREM	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690602	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686014	No	2
03/06/2009	FALCOL sobres	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	ACECLOFENACO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686006	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	683276	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	686352	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651650	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	694448	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	694430	No	2
03/06/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651648	No	2
03/06/2009	IMIGRAN 10 mg, intranasal	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669523	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/06/2009	IMIGRAN 20 mg, INTRANASAL	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SUMATRIPTAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669515	No	2
03/06/2009	TIMABAK 0.25 % COLIRIO EN SOLUCIÓN	THEA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717389	No	2
03/06/2009	TIMABAK 0.50 % COLIRIO EN SOLUCIÓN	THEA, S.A.	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717496	No	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733444	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733451	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733642	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604710	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604850	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 500 MG POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765008	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 500 MG POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616201	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA QUALIGEN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	QUALIGEN, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765057	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	AZITROMICINA QUALIGEN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	QUALIGEN, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616763	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA QUALIGEN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	QUALIGEN, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765057	Si	2
04/06/2009	AZITROMICINA QUALIGEN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	QUALIGEN, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616763	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 1500 mg IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	607267	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 1500 mg IV polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	737270	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658485	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 250 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	602470	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 750 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	607036	Si	2
04/06/2009	CEFUROXIMA REIG JOFRE 750 mg polvo y disolvente para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFUROXIMA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	737130	Si	2
04/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653890	No	2
04/06/2009	DOLPAR 100 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653891	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653893	No	2
04/06/2009	DOLPAR 200 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653892	No	2
04/06/2009	DOLPAR 300 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653894	No	2
04/06/2009	FOSCAVIR 24 mg/ml solución para perfusión	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	FOSCARNET SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	798330	No	2
04/06/2009	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 Seguridad Clínica	685636	No	2
04/06/2009	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 Seguridad Clínica	685651	No	2
04/06/2009	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 Seguridad Clínica	685644	No	2
04/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777904	No	2
04/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777912	No	2
04/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600098	No	2
04/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	633339	No	2
04/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777920	No	2
04/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777938	No	2
04/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777987	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634154	No	2
04/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778258	No	2
04/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778316	No	2
04/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778688	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	741538	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600528	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	741538	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600528	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	741538	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600528	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	MACROGOL 3350	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	741538	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	MACROGOL 3350	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600528	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	741538	No	2
04/06/2009	KLEAN-PREP polvo para solucion oral	UCB PHARMA, S.A.	SODIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600528	No	2
04/06/2009	Lymetel 20 mg capsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746602	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	Lymetel 40 mg capsulas	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746610	No	2
04/06/2009	LYMETEL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	862409	No	2
04/06/2009	MUCOSAN 30 mg/5 ml jarabe	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	AMBROXOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	656245	No	2
04/06/2009	MYCOSPOR ONICOSET 10mg/ g / 400mg/g pomada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	UREA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	803031	No	2
04/06/2009	MYCOSPOR ONICOSET 10mg/ g / 400mg/g pomada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	BIFONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	803031	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874255	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874214	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874321	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874255	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874214	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 1 mg Comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	874321	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829572	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829895	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829903	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829572	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829895	No	2
04/06/2009	NICOTINELL MINT 2 mg comprimidos para chupar	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	NICOTINA BITARTRATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	829903	No	2
04/06/2009	PARAPRES 32 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651168	No	2
04/06/2009	PARAPRES 32 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600252	No	2
04/06/2009	TROPARGAL Cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	NORTRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840330	No	2
04/06/2009	TROPARGAL Cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	NORTRIPTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	949917	No	2
04/06/2009	TROPARGAL Cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840330	No	2
04/06/2009	TROPARGAL Cápsulas	SANOFI AVENTIS, S.A.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	949917	No	2
04/06/2009	ZESTRIL 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	865287	No	2
04/06/2009	ZESTRIL 5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885079	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI SET 3 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896209	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 0,5 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	896266	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FIBRINOGENO HUMANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	FACTOR XIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	APROTIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	TROMBINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	BERIPLAST P COMBI-SET 1 ml	CSL BEHRING, GMBH	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895920	No	2
05/06/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	CAFEINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724013	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	CAFERGOT comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	ERGOTAMINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724013	No	2
05/06/2009	EBASTEL FLAS 10 mg Liofilizados orales	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835421	No	2
05/06/2009	EBASTEL FORTE FLAS 20 mg Liofilizados orales	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	835454	No	2
05/06/2009	EBASTEL solución	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	989632	No	2
05/06/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	842781	No	2
05/06/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	842781	No	2
05/06/2009	FLUARIX suspensión inyectable en jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	842781	No	2
05/06/2009	FLUSONAL 125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689133	No	2
05/06/2009	FLUSONAL 125 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689125	No	2
05/06/2009	FLUSONAL 250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689109	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	FLUSONAL 50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689141	No	2
05/06/2009	FLUSONAL ACCUHALER 100 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689083	No	2
05/06/2009	FLUSONAL ACCUHALER 250 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689067	No	2
05/06/2009	FLUSONAL ACCUHALER 500 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	689042	No	2
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	661907	Si	2
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	661908	Si	2
05/06/2009	IRBESARTAN DAVUR 75 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	661906	Si	2
05/06/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660246	No	2
05/06/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660247	No	2
05/06/2009	NOOTROPIL 1200mg , comprimidos recubiertos con película	UCB PHARMA, S.A.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	680025	No	2
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR II	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR VII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR IX	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	FACTOR X	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS PLASMATICAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2
05/06/2009	OCTAPLEX, 500 UI polvo y disolvente para solución inyectable.	OCTAPHARMA, S.A.	PROTEINAS PLASMATICAS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650398	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2
05/06/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692285	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	Rilast Forte Turbuhaler 320/9 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	850552	No	2
05/06/2009	Rilast Forte Turbuhaler 320/9 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	850552	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908558	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604371	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908558	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604371	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707711	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604397	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707711	No	2
05/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604397	No	2
05/06/2009	SEVORANE 1 ml Líquido para inhalación del vapor	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	SEVOFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	673186	No	2
05/06/2009	TYAVAX, suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO HEPATITIS A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	836486	No	2
05/06/2009	TYAVAX, suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO HEPATITIS A	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	836866	No	2
05/06/2009	TYAVAX, suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	836486	No	2
05/06/2009	TYAVAX, suspensión y solución inyectable en jeringa precargada de doble cámara	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	836866	No	2
05/06/2009	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683847	No	2
05/06/2009	UNI-MASDIL 200 mg	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	647057	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	ADVENTAN 0,1% Emulsión cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	804625	No	2
08/06/2009	ADVENTAN 0,1% Emulsión cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	METILPREDNISOL ONA ACEPONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	804633	No	2
08/06/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	776344	No	2
08/06/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853788	No	2
08/06/2009	ANAGASTRA 20 mg comprimidos gastrorresistentes en blister	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	620229	No	2
08/06/2009	BETAMICAN 25 microgramos suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	940320	No	2
08/06/2009	BETAMICAN ACCUHALER 50 microgramos polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	SALMETEROL HIDROXINAFTOAT O	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	939033	No	2
08/06/2009	DEFLOX 2 mg comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TERAZOSINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	691444	No	2
08/06/2009	DEFLOX 2 mg comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TERAZOSINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	691444	No	2
08/06/2009	DEFLOX 5 mg comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TERAZOSINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	691436	No	2
08/06/2009	DEFLOX 5 mg comprimidos	AMDIPHARM LIMITED	TERAZOSINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	691436	No	2
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
08/06/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
08/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634196	No	2
08/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779066	No	2
08/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779058	No	2
08/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779041	No	2
08/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778886	No	2
08/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778910	No	2
08/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779033	No	2
08/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600080	No	2
08/06/2009	LISINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600485	Si	2
08/06/2009	LISINOPRIL TEVA 20 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650436	Si	2
08/06/2009	LISINOPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600484	Si	2
08/06/2009	LISINOPRIL TEVA 5 mg comprimidos	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	LISINOPRIL DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651442	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	MIZOLEN 10 mg comprimidos de liberación modificada	SANOFI AVENTIS, S.A.	MIZOLASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	665356	No	2
08/06/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808188	No	2
08/06/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808402	No	2
08/06/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808188	No	2
08/06/2009	MUSE 1000 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808402	No	2
08/06/2009	MUSE 125 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807685	No	2
08/06/2009	MUSE 125 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	807925	No	2
08/06/2009	MUSE 250 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808055	No	2
08/06/2009	MUSE 250 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808139	No	2
08/06/2009	MUSE 500 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808162	No	2
08/06/2009	MUSE 500 mcg	MEDA PHARMA S.A.U	ALPROSTADIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808170	No	2
08/06/2009	NAVOBAN 2 mg/2ml solución inyectable y para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668673	No	2
08/06/2009	NAVOBAN 2 mg/2ml solución inyectable y para perfusión intravenosa	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668681	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA FORTE granulos	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	996041	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	PANTOMICINA FORTE granulos	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	640128	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA FORTE granulos	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	996041	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA FORTE granulos	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	640128	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA GRANULOS 250 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	801670	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA GRANULOS 250 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600122	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA GRANULOS 250 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	801670	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA GRANULOS 250 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600122	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA INTRAVENOSA 1 g	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA LACTOBIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600171	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA INTRAVENOSA 1 g	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA LACTOBIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	952440	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA INTRAVENOSA 1 g	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA LACTOBIONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600171	No	2
08/06/2009	PANTOMICINA INTRAVENOSA 1 g	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA LACTOBIONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	952440	No	2
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2
08/06/2009	PERFALGAN 10mg/ml solución para perfusión intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	744458	No	2
08/06/2009	PRAVASTATINA CINFA 40 MG COMPRIMIDOS	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PRAVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651153	Si	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652525	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652526	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652527	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652528	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652525	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652526	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652527	No	2
08/06/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652528	No	2
08/06/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652657	No	2
08/06/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600514	No	2
08/06/2009	PULMOTEC TM crisol de grafito para la preparación de Tecnegas para la inhalación	VITAMEDICA EUROPE LIMITED	CARBONO-99M TC (AEROSOL)	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890004	No	2
08/06/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ARTEMETER	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857219	No	2
08/06/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LUMEFANTRINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857219	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650704	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650707	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650708	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600120	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600121	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600123	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650704	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650707	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650708	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600120	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600121	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600123	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650704	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650707	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650708	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600120	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600121	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600123	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650704	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650707	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650708	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600120	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600121	No	2
08/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600123	No	2
08/06/2009	TELFAS 120 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663369	No	2
08/06/2009	TELFAS 180 mg comprimidos recubiertos con película	MARION MERRELL, S.A.	FEXOFENADINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663351	No	2
08/06/2009	TESTIM 50 mg gel	IPSEN PHARMA, S.A.	TESTOSTERONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650430	No	2
08/06/2009	TESTIM 50 mg gel	IPSEN PHARMA, S.A.	TESTOSTERONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650431	No	2
08/06/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 150 mg capsulas de liberación prolongada	APOTEX EUROPE B.V.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660912	Si	2
08/06/2009	VENLAFAXINA RETARD APOTEX 75 mg capsulas de liberación prolongada	APOTEX EUROPE B.V.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660905	Si	2
08/06/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664862	No	2
08/06/2009	ZOMIG 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	664854	No	2
08/06/2009	ZOMIG 2,5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	720029	No	2
08/06/2009	ZOMIG 5 mg solución para pulverización nasal	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	715128	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/06/2009	ZOMIG FLAS 2,5 mg comprimidos bucodispersables	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	852988	No	2
08/06/2009	ZOMIG FLAS 5 mg comprimidos bucodispersables	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ZOLMITRIPTAN	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999887	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SODIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ACETATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652167	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652168	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% E solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FOSFATO DISODIO DODECAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652169	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652178	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652179	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 10% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652182	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LISINA MONOHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652170	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652171	No	2
09/06/2009	AMINOPLASMAL B.BRAUN 5% solución para perfusión	B. BRAUN MELSUNGEN AG	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652174	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CLAVULANATO POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858837	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	859405	No	2
09/06/2009	AUGMENTINE PLUS 1000/62.5 mg comprimidos de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	AMOXICILINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631432	No	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733444	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733451	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	733642	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604710	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 200 MG / 5 ML POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	604850	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 500 MG POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	765008	Si	2
09/06/2009	AZITROMICINA DAVUR 500 MG POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	616201	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	BACTIL 10 MG comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO OMEGA FARMACEUTICA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745695	No	2
09/06/2009	BACTIL FORTE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO OMEGA FARMACEUTICA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	914879	No	2
09/06/2009	BICAMYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660090	Si	2
09/06/2009	BICAMYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660090	Si	2
09/06/2009	CITALOPRAM RANBAXYGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652288	No	2
09/06/2009	CITALOPRAM RANBAXYGEN 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652291	No	2
09/06/2009	CITALOPRAM RANBAXYGEN 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652292	No	2
09/06/2009	CLAVERSAL 500 mg comprimidos gastroresistentes	FAES FARMA, S.A.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	984088	No	2
09/06/2009	CLAVERSAL 500 mg supositorios	FAES FARMA, S.A.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	687848	No	2
09/06/2009	CLAVERSAL espuma rectal	FAES FARMA, S.A.	MESALAZINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	675520	No	2
09/06/2009	EBASTEL 10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	989624	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	EBASTEL FORTE comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	915884	No	2
09/06/2009	EBASTINA ALPROFARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658814	Si	2
09/06/2009	EBASTINA ALPROFARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658813	Si	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO DIHIDROGENOFOS FATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO DIHIDROGENOFOS FATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622480	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA DE BALANCE solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857771	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622712	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622720	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622456	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857706	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857714	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857698	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622712	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622720	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622456	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857706	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857714	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857698	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622712	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622720	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622456	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857706	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857714	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857698	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622712	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622720	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622456	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857706	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857714	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857698	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622712	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622720	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622456	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857706	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857714	No	2
09/06/2009	ESTEROFUNDINA solución para perfusión	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857698	No	2
09/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658657	Si	2
09/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658654	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658655	Si	2
09/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658656	Si	2
09/06/2009	FRAGMIN 10.000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879072	No	2
09/06/2009	FRAGMIN 12.500 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879080	No	2
09/06/2009	FRAGMIN 15.000 UI/0,6 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879098	No	2
09/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	879056	No	2
09/06/2009	FRAGMIN 7.500 UI/0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	PFIZER, S.A.	DALTEPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775270	No	2
09/06/2009	HEPADREN 1.000 UI Anti Xa/ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655978	No	2
09/06/2009	HEPADREN 1.000 UI Anti Xa/ml	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655979	No	2
09/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634196	No	2
09/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779066	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779058	No	2
09/06/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779041	No	2
09/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777904	No	2
09/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777912	No	2
09/06/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600098	No	2
09/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778886	No	2
09/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778910	No	2
09/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779033	No	2
09/06/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600080	No	2
09/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	633339	No	2
09/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777920	No	2
09/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777938	No	2
09/06/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777987	No	2
09/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634154	No	2
09/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778258	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778316	No	2
09/06/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778688	No	2
09/06/2009	KETOCONAZOL CUVEFARMA 2% gel	CUVEFARMA, S.L.	KETOCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	895342	Si	2
09/06/2009	LAMPREN cápsulas	LABORATORIO PADRO, S.A.	CLOFAZIMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777144	No	2
09/06/2009	LORATADINA NORMON 1 mg/ml jarabe	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LORATADINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	884197	Si	2
09/06/2009	LORATADINA NORMON 10 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LORATADINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	869354	Si	2
09/06/2009	LOSEC Cápsulas 20 mg	LABORATORIO TAU, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	891978	No	2
09/06/2009	LOSEC INFUSION IV 40 mg	LABORATORIO TAU, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	706499	No	2
09/06/2009	MASDIL 300 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644088	No	2
09/06/2009	MASDIL 300 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	796516	No	2
09/06/2009	Metvix 160 mg/g crema	LABORATORIOS GALDERMA, S.A.	AMINOLEVULINAT O METILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	803734	No	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 15 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653309	Si	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 15 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	835579	Si	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 15 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	626606	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 30 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653310	Si	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 30 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	626556	Si	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 45 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	835769	Si	2
09/06/2009	MIRTAZAPINA RATIOPHARM 45 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	MIRTAZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	626465	Si	2
09/06/2009	MOTILIUM 1 mg/ml suspensión oral	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	946582	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	MACROGOL 3350	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	SODIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	ASCORBICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	MOVIPREP polvo para solución oral en sobres	NORGINE B.V.	ASCORBATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656284	No	2
09/06/2009	NIFLACTOL cápsulas	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	NIFLUMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	673541	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	975532	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PANTOMICINA 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600205	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	975532	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600205	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 1000 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	984500	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 1000 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	637868	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 1000 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	984500	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 1000 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	637868	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	975524	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600213	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	975524	No	2
09/06/2009	PANTOMICINA SOBRES 500 E.S.	AMDIPHARM LIMITED	ERITROMICINA ETILSUCCINATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	600213	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	MAGNESIO HIDROXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962670	No	2
09/06/2009	PEPDUAL comprimidos masticables	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	FAMOTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	929455	No	2
09/06/2009	SECALIP 145 mg comprimidos recubiertos con película	SOLVAY PHARMA, S.A.	FENOFIBRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651465	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	TRANGOREX 150 mg / 3 ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683680	No	2
09/06/2009	TRANGOREX 150 mg / 3 ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617472	No	2
09/06/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	725101	No	2
09/06/2009	TRANGOREX 200 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	AMIODARONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617506	No	2
09/06/2009	YASMIN 0,03 mg/3 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671271	No	2
09/06/2009	YASMIN 0,03 mg/3 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671388	No	2
09/06/2009	YASMIN 0,03 mg/3 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671271	No	2
09/06/2009	YASMIN 0,03 mg/3 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671388	No	2
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669903	No	2
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669911	No	2
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669929	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669903	No	2
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669911	No	2
09/06/2009	YASMIN DIARIO 0,03 mg/3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	669929	No	2
09/06/2009	YIRA 0,03 mg / 3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671404	No	2
09/06/2009	YIRA 0,03 mg / 3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DROSPIRENONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671396	No	2
09/06/2009	YIRA 0,03 mg / 3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671404	No	2
09/06/2009	YIRA 0,03 mg / 3mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671396	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	721647	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	721654	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	GUAYACOL GLICERIL ETER	Cambio de Laboratorio Comercializador	721647	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	GUAYACOL GLICERIL ETER	Cambio de Laboratorio Comercializador	721654	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	BENZOATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	721647	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	BENZOATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	721654	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	DEXAMETASONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	721647	No	2
10/06/2009	BRONCOFORMO MUCO-DEXA	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	DEXAMETASONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	721654	No	2
10/06/2009	EDIFARINGEN	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	POTASIO CLORATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	841171	No	2
10/06/2009	EDIFARINGEN	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	BACITRACINA- ZINC	Cambio de Laboratorio Comercializador	841171	No	2
10/06/2009	EDIFARINGEN	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	HIDROCORTISONA ACETATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	841171	No	2
10/06/2009	EDIFARINGEN	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	BENZOCAINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	841171	No	2
10/06/2009	EDIFARINGEN	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	NEOMICINA SULFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	841171	No	2
10/06/2009	ENFRIESTOP polvo para solución oral	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	746396	No	2
10/06/2009	ENFRIESTOP polvo para solución oral	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	CLORFENAMINA MALEATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	746396	No	2
10/06/2009	ENFRIESTOP polvo para solución oral	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	FENILEFRINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	746396	No	2
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	812586	No	2
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	813386	No	2
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645366	No	2
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643569	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603179	No	2
10/06/2009	ESTECINA solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO LACTATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603180	No	2
10/06/2009	FLUORESCITE 100 mg/ml solución inyectable	ALCON CUSI, S.A.	FLUORESCEINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659263	No	2
10/06/2009	IBUPROFENO GAYOSO 400 mg comprimidos bucodispersables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	IBUPROFENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	820837	No	2
10/06/2009	IBUPROFENO GAYOSO 5% GEL	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	IBUPROFENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	651624	No	2
10/06/2009	IBUPROFENO GAYOSO 5% GEL	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	IBUPROFENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	651625	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 1,25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	859579	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	872317	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	859587	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 3,75 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	859595	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	859629	No	2
10/06/2009	LIBRACOR 7,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	872283	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
10/06/2009	PARACETAMOL GAYOSO 1 g polvo efervescente	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651268	No	2
10/06/2009	VASICO 1,25 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873786	No	2
10/06/2009	VASICO 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873919	No	2
10/06/2009	VASICO 3,75 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873950	No	2
10/06/2009	VASICO 5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	873968	No	2
10/06/2009	VASICO 7,5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874073	No	2
12/06/2009	ÁCIDO ALENDRÓNICO SEMANAL SANDOZ 70 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655995	Si	2
12/06/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI gran.eferv.	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	RISEDRONATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659905	No	2
12/06/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI gran.eferv.	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659905	No	2
12/06/2009	ACRELCOMBI 35mg comprimidos recubiertos con película+1000mg/880UI gran.eferv.	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	COLECALCIFEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659905	No	2
12/06/2009	ARTIFIC colirio en solución unidosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	784702	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	DOLEMICIN 1 g granulado para solución oral	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	METAMIZOL MAGNESICO HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717694	No	2
12/06/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	SALICILICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865907	No	2
12/06/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	SALICILICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865915	No	2
12/06/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	MOMETASONA FUROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865907	No	2
12/06/2009	ELOCOM PLUS pomada	KEY PHARMA, S.A.	MOMETASONA FUROATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	865915	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 10 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653860	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 10 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653860	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 20 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653861	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 20 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653861	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 40 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661191	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 5 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653587	No	2
12/06/2009	ISOACNÉ 5 mg cápsulas blandas	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653587	No	2
12/06/2009	MACROTEC	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	ALBUMINA HUMANA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	837005	No	2
12/06/2009	MATRIFEN 100 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658300	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	MATRIFEN 12 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658296	No	2
12/06/2009	MATRIFEN 25 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658297	No	2
12/06/2009	MATRIFEN 50 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658298	No	2
12/06/2009	MATRIFEN 75 microgramos/hora parche transdérmico	NYCOMED PHARMA, S.A	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658299	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	942573	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943340	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944397	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945352	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	942573	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943340	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944397	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945352	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	942573	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943340	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944397	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945352	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	942573	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943340	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944397	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945352	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	AMINOACIDOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	942573	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	AMINOACIDOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	943340	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	AMINOACIDOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944397	No	2
12/06/2009	Nutrineal PD4 con 1,1% de aminoácidos Clear-Flex, solución para diálisis peritoneal	BAXTER, S.L.	AMINOACIDOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	945352	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916445	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	918771	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916338	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N4-550E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916429	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966119	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	976860	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	973289	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N5-800E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	962654	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980409	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	980417	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984732	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984740	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	954115	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917088	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961953	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N6-900E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	842922	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	984310	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802389	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762856	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000 emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	971150	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	977793	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	940262	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	969709	No	2
12/06/2009	OLICLINOMEL N7-1000E emulsión para perfusión	CLINTEC PARENTERAL, S.A.	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	961961	No	2
12/06/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	873166	No	2
12/06/2009	OMACOR 1000 mg cápsulas blandas	PRONOVA BIOPHARMA NORGE AS	ACIDOS OMEGA 3 ESTERES ETILICOS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	873141	No	2
12/06/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660732	Si	2
12/06/2009	PANTOPRAZOL NORMON 40 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602812	Si	2
12/06/2009	PRINIVIL 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	865592	No	2
12/06/2009	PRINIVIL 20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	641449	No	2
12/06/2009	PRINIVIL 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	865295	No	2
12/06/2009	PRINIVIL 5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	641431	No	2
12/06/2009	PRINIVIL PLUS 20/12,5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LISINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	774885	No	2
12/06/2009	PRINIVIL PLUS 20/12,5 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	774885	No	2
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS RUBEOLA HIPERATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708164	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS RUBEOLA HIPERATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708172	No	2
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS SARAMPION HIPERATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708164	No	2
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS SARAMPION HIPERATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708172	No	2
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS PAROTIDITIS ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708164	No	2
12/06/2009	PRIORIX polvo y disolvente en jeringa precargada con aguja para solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	VIRUS PAROTIDITIS ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	708172	No	2
12/06/2009	SCANDONEST 30 mg/ml solución inyectable	SEPTODONT	MEPIVACAINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659534	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822064	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822072	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822064	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822072	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	MAGNESIO TRISILICATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822064	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	MAGNESIO TRISILICATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822072	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	ALUMINIO AMINOACETATO BASICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822064	No	2
12/06/2009	SECREPAT comprimidos masticables	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	ALUMINIO AMINOACETATO BASICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	822072	No	2
12/06/2009	SECREPAT FORTE suspensión oral sabor menta	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	GLICINATO DIHIDROXIALUMINIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659023	No	2
12/06/2009	SECREPAT FORTE suspensión oral sabor menta	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659023	No	2
12/06/2009	SECREPAT FORTE suspensión oral sabor menta	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	ALUMINIO HIDROXIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659023	No	2
12/06/2009	SECREPAT FORTE suspensión oral sabor menta	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	MAGNESIO TRISILICATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659023	No	2
12/06/2009	SINEMET 25/250 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LEVODOPA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	824185	No	2
12/06/2009	SINEMET 25/250 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LEVODOPA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	824177	No	2
12/06/2009	SINEMET 25/250 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CARBIDOPA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	824185	No	2
12/06/2009	SINEMET 25/250 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CARBIDOPA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	824177	No	2
12/06/2009	SINEMET PLUS 25/100 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LEVODOPA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	953794	No	2
12/06/2009	SINEMET PLUS 25/100 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CARBIDOPA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	953794	No	2
12/06/2009	SINEMET PLUS RETARD 25/100 mg comprimidos de liberación retardada	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LEVODOPA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	737528	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	SINEMET PLUS RETARD 25/100 mg comprimidos de liberación retardada	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CARBIDOPA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	737528	No	2
12/06/2009	SINEMET RETARD 50/200 mg comprimidos de liberación retardada	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LEVODOPA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	908897	No	2
12/06/2009	SINEMET RETARD 50/200 mg comprimidos de liberación retardada	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CARBIDOPA MONOHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	908897	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792036	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	792028	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658495	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	L-TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	L-TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	L-TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651400	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791723	No	2
12/06/2009	STRUCTOKABIVEN SIN ELECTROLITOS, emulsión para perfusión intravenosa	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658496	No	2
12/06/2009	TOS-MAI	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	SULFOGUAYACOLATO POTASIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	837583	No	2
12/06/2009	TOS-MAI	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	DEXTROMETORFANO	Cambio de Laboratorio Comercializador	837583	No	2
12/06/2009	TOS-MAI	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	HIDROBROMURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	837583	No	2
12/06/2009	TOS-MAI	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	BENZOATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	837583	No	2
12/06/2009	TOS-MAI	LABORATORIOS GAYOSO, S.L.	P-AMINO BENZOATO DE ETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	837583	No	2
12/06/2009	TRAMADOL BEXAL CAPSULAS 50 mg	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662742	Si	2
12/06/2009	TRAMADOL BEXAL CAPSULAS 50 mg	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	901108	Si	2
12/06/2009	TRAMADOL BEXAL INYECTABLE 100 mg/ 2 ml	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662734	Si	2
12/06/2009	TRAMADOL BEXAL INYECTABLE 100 mg/ 2 ml	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662734	Si	2
12/06/2009	TRAMADOL BEXAL INYECTABLE 100 mg/ 2 ml	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	TRAMADOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662734	Si	2
12/06/2009	VASICO 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK KGAA	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	874115	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/06/2009	ZARATOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	715334	No	2
12/06/2009	ZARATOR 10 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	601211	No	2
12/06/2009	ZARATOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669069	No	2
12/06/2009	ZARATOR 20 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	609107	No	2
12/06/2009	ZARATOR 40 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	669051	No	2
12/06/2009	ZARATOR 40 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	609354	No	2
12/06/2009	ZARATOR 80 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	742098	No	2
12/06/2009	ZARATOR 80 mg comprimidos recubiertos con película	PARKE DAVIS, S.L.	ATORVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607465	No	2
15/06/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661504	No	2
15/06/2009	ALPHAGAN 2 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	BRIMONIDINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661504	No	2
15/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	AMILORIDA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	704775	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	AMILORIDA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	704783	No	2
15/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	704775	No	2
15/06/2009	AMERIDE 5/50 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	HIDROCLOROTIAZI DA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	704783	No	2
15/06/2009	BENEFLUR 10 mg comprimidos recubiertos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	783076	No	2
15/06/2009	CETIRIZINA GENERICOS JUVENTUS 10 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CETIRIZINA DIHIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656575	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	666818	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	666800	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	610469	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	610451	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603181	Si	2
15/06/2009	CIPROFLOXACINO NORMON 2 mg/ ml solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CIPROFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603182	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718585	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718478	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 100 microgramos/24 horas parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718999	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	843896	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	843904	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 25 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	843912	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	719062	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	719021	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 37,5 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	719336	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717538	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717751	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 50 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717546	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	717785	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718346	No	2
15/06/2009	ESTRADOT 75 microgramos/24 horas, parche transdérmico	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718387	No	2
15/06/2009	FARMACNÉ 10 mg cápsulas blandas	LABORATORIOS OTC IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650485	No	2
15/06/2009	FARMACNÉ 20 mg cápsulas blandas	LABORATORIOS OTC IBERICA, S.A.	ISOTRETINOINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650484	No	2
15/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 100 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658657	Si	2
15/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 25 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658654	Si	2
15/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 50 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658655	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	FENTANILO MATRIX WINTHROP 75 microgramos/h parches transdérmicos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658656	Si	2
15/06/2009	GARDENAL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	FENOBARBITAL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	761833	No	2
15/06/2009	MELOXICAM BEXAL 15 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650188	Si	2
15/06/2009	MELOXICAM BEXAL 15 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650188	Si	2
15/06/2009	MELOXICAM BEXAL 7,5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650190	Si	2
15/06/2009	MELOXICAM BEXAL 7,5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650190	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657155	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657148	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	601294	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	601716	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603184	Si	2
15/06/2009	METRONIDAZOL NORMON solución para perfusión	LABORATORIOS NORMON, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603185	Si	2
15/06/2009	NICODESE 1,5 mg pastillas para chupar Sabor menta fresca	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652754	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	NICODOSE 1,5 mg pastillas para chupar Sabor menta fresca	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652755	No	2
15/06/2009	NICODOSE 1,5 mg pastillas para chupar Sabor menta fresca	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652756	No	2
15/06/2009	NICODOSE 1,5 mg pastillas para chupar sabor regaliz mentolado	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652749	No	2
15/06/2009	NICODOSE 1,5 mg pastillas para chupar sabor regaliz mentolado	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652752	No	2
15/06/2009	NICODOSE 1,5 mg pastillas para chupar sabor regaliz mentolado	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	NICOTINA RESINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652753	No	2
15/06/2009	OCTREOSCAN	TYCO HEALTHCARE SPAIN, S.L.	INDIO 111 CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686550	No	2
15/06/2009	OCTREOSCAN	TYCO HEALTHCARE SPAIN, S.L.	PENTETREOTIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686550	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661649	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661650	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661651	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661649	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661650	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661651	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661649	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661650	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661651	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661649	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661650	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL ARGENOL 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661651	Si	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659035	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659035	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659035	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 10 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659035	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659040	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659041	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659040	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659041	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659040	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659041	No	2
15/06/2009	OMEPRAZOL BELMAC 40 mg capsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS BELMAC, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659040	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	Omnice Ocas 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651013	No	2
15/06/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653785	No	2
15/06/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653784	No	2
15/06/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653786	No	2
15/06/2009	PAMIDRONATO STADA 3 mg/ml concentrado para solución para perfusión	LABORATORIO STADA, S.L.	PAMIDRONICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653787	No	2
15/06/2009	PANTECTA 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	776435	No	2
15/06/2009	PANTECTA 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853754	No	2
15/06/2009	PANTECTA 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618413	No	2
15/06/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779322	No	2
15/06/2009	PROPECIA 1 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	FINASTERIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	748954	No	2
15/06/2009	SAETIL 400 mg granulado para solución oral	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	689315	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	SAETIL 400 mg granulado para solución oral	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	646695	No	2
15/06/2009	SAETIL 600 mg granulado para solución oral	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	646687	No	2
15/06/2009	SAETIL 600 mg granulado para solución oral	ROBAPHARM ESPAÑA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	824615	No	2
15/06/2009	Steripet 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLUCO SA (18F)	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653978	No	2
15/06/2009	Steripet 250 MBq/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	FLUDESOXIGLUCO SA (18F)	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653978	No	2
15/06/2009	SUPREFACT DEPOT 9,45 mg implante subcutáneo	SANOFI AVENTIS, S.A.	BUSERELINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	755058	No	2
15/06/2009	TAMSULOSINA ALMUS 0,4 mg capsulas duras de liberacion modificada	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653482	Si	2
15/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650430	No	2
15/06/2009	TESTIM 50 mg gel	FERRING, S.A.U.	TESTOSTERONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	650431	No	2
15/06/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	801852	No	2
15/06/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	853127	No	2
15/06/2009	ULCOTENAL 20 mg comprimidos gastrorresistentes (blister)	NYCOMED GmbH	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618389	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/06/2009	UROLOSIN OCAS 0,4 mg comprimidos de liberación prolongada recubiertos con película	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651012	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778324	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778720	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778761	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778324	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778720	No	2
15/06/2009	VEJICUR polvo y disolvente para suspensión intravesical	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	BCG CULTIVO VIVO DESECADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778761	No	2
15/06/2009	XALATAN 0,005%, colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	666487	No	2
15/06/2009	XALATAN 0,005%, colirio en solución	PFIZER, S.A.	LATANOPROST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	663547	No	2
15/06/2009	ZOLPIDEM ACOST 10 mg comprimidos con cubierta pelicular	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	ZOLPIDEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	735621	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
16/06/2009	BENEFLUR 50 mg polvo para solución inyectable o perfusión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	FLUDARABINA FOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687616	No	2
16/06/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647529	No	2
16/06/2009	COZAAR 50 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	682229	No	2
16/06/2009	TRIALONA 250 µg suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	665562	No	2
16/06/2009	TRIALONA 50 µg suspensión para inhalación en envase a presión	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	665570	No	2
16/06/2009	TRIALONA ACCUHALER 100 µg polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662361	No	2
16/06/2009	TRIALONA ACCUHALER 500 µg polvo para inhalación	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	FLUTICASONA PROPIONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662353	No	2
16/06/2009	VESICARE 10 mg comprimidos recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827212	No	2
17/06/2009	ADACAI 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624049	No	2
17/06/2009	ADACAI 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	818872	No	2
17/06/2009	BATREVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743070	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	BATREVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743070	No	2
17/06/2009	BATREVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743070	No	2
17/06/2009	BESITRAN 20mg/ml Líquido Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	657676	No	2
17/06/2009	BUDESONIDA EASYHALER 100 microgramos polvo para inhalación	ORION CORPORATION	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650966	No	2
17/06/2009	BUDESONIDA EASYHALER 200 mcg polvo para inhalación	ORION CORPORATION	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650965	No	2
17/06/2009	BUDESONIDA EASYHALER 400 microgramos polvo para inhalación	ORION CORPORATION	BUDESONIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650967	No	2
17/06/2009	Combigan 2 mg/ml + 5 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	BRIMONIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653511	No	2
17/06/2009	Combigan 2 mg/ml + 5 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TIMOLOL MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653511	No	2
17/06/2009	DIANBEN 850 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SANTE S.A.S.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	689877	No	2
17/06/2009	DIANBEN 850 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SANTE S.A.S.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	689877	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662593	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 25 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662593	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662577	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662577	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652097	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 12 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652097	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662585	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662585	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	848119	No	2
17/06/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h parches transdérmicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848119	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624023	No	2
17/06/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	816462	No	2
17/06/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	624023	No	2
17/06/2009	EZETROL 10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Preclínica	816462	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802652	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645614	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802652	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645614	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802652	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 10 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645614	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802769	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645622	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802769	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645622	No	2
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802769	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 50 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645622	No	2
17/06/2009	FENTANILO MATRIX RATIOPHARM 12 microgramos/h parches transdérmicos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FENTANILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656940	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653299	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653300	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653301	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	721076	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713883	Si	2
17/06/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	713917	Si	2
17/06/2009	FORANE 1 ml líquido para inhalación del vapor	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	ISOFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	880393	No	2
17/06/2009	FORANE 1 ml líquido para inhalación del vapor	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	ISOFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	880393	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650524	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600055	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650524	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/10 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600055	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650545	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600060	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650545	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/20 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600060	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650546	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600061	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650546	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600061	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650547	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600062	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650547	No	2
17/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600062	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	INFLUVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	725077	No	2
17/06/2009	INFLUVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	725077	No	2
17/06/2009	INFLUVAC, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY PHARMA, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	725077	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 100 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	670851	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 2 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	703173	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 200 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	670901	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779082	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779090	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668962	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	LAMICTAL 5 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668798	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 50 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779074	No	2
17/06/2009	LAMICTAL 50 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	670919	No	2
17/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653915	No	2
17/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653915	No	2
17/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653915	No	2
17/06/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653915	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MALARONE PEDIÁTRICO comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PROGUANIL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	756874	No	2
17/06/2009	MELOXICAM BEXAL 7,5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	MELOXICAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650190	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
17/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
17/06/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	767566	No	2
17/06/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	767574	No	2
17/06/2009	MOTIVAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	858936	No	2
17/06/2009	NATUSAN pomada	JOHNSON AND JOHNSON, S.A.	COMPLEJO GLICEROBORICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791293	No	2
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660213	Si	2
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660214	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	PARACETAMOL ABEX 1 g comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602741	Si	2
17/06/2009	SANDOSTATIN LAR 10 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658708	No	2
17/06/2009	SANDOSTATIN LAR 20 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658690	No	2
17/06/2009	SANDOSTATIN LAR 30 mg polvo para suspensión inyectable	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OCTREOTIDA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658682	No	2
17/06/2009	UROTROL 1 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	765966	No	2
17/06/2009	UROTROL 1 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	765966	No	2
17/06/2009	UROTROL 2 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	766030	No	2
17/06/2009	UROTROL 2 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	TOLTERODINA TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	766030	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762310	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617076	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762773	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	763821	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762294	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617209	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617357	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617191	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	617035	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	763847	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836759	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836916	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626093	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626218	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836759	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	836916	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626093	No	2
17/06/2009	VIAFLO GLUCOSA 5% Y CLORURO POTASICO 0,15% solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626218	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653929	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600512	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653929	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	ASTUCOR 10 mg/10 mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600512	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653930	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600513	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653930	No	2
18/06/2009	ASTUCOR 5 mg/10mg Comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600513	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	832881	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798892	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650616	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750745	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833293	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	833087	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751081	No	2
18/06/2009	CHIROFLU Suspensión inyectable en jeringa precargada	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	751016	No	2
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802751	No	2
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802751	No	2
18/06/2009	FARMIBLASTINA SOLUCIÓN 20 mg	PFIZER, S.A.	DOXORUBICINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	802751	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650197	No	2
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650198	No	2
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650197	No	2
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650198	No	2
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650197	No	2
18/06/2009	FLUVIVAX suspensión inyectable	SOLVAY PHARMA, S.A.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650198	No	2
18/06/2009	IBUPROFENO GOIBELA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651475	Si	2
18/06/2009	IRENOR 4 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	REBOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885897	No	2
18/06/2009	IRENOR 4 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	REBOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885863	No	2
18/06/2009	IRENOR 4 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	REBOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885897	No	2
18/06/2009	IRENOR 4 mg comprimidos	JUSTE, S.A.Q.F.	REBOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662816	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662818	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662819	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662820	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662821	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662822	Si	2
18/06/2009	MAGNEGITA 500 micromol/ml solución inyectable	INSIGHT AGENTS GmbH	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603104	Si	2
18/06/2009	OFLOXACINO RANBAXY 200 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	852723	Si	2
18/06/2009	OFLOXACINO RANBAXY 200 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	852798	Si	2
18/06/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	767616	No	2
18/06/2009	OSPOR 200 UI solución para pulverización nasal	LABORATORIO PADRO, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	865006	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	SERINFLU, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS DE GRIPE A H3N2 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
18/06/2009	SERINFLU, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
18/06/2009	SERINFLU, suspensión inyectable en jeringa precargada	SOLVAY BIOLOGICALS B.V.	HEMAGLUTININA DE VIRUS GRIPE B INACTIVADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652143	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 25 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	865436	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 25 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	865436	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 50 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	867564	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 50 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	867564	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 100 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664011	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 100 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664011	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 200 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664003	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 200 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664003	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 25 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664037	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 25 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664037	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	TOPAMAX 50 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664029	No	2
18/06/2009	TOPAMAX 50 mg comprimidos recubiertos	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	664029	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 15 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	864769	No	2
18/06/2009	TOPAMAX DISPERSABLE 15 mg cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	864769	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650332	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650334	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656704	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656705	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650332	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650334	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656704	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656705	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650332	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650334	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656704	No	2
18/06/2009	VENTILASTIN NOVOLIZER 100 Microgramos/dosis polvo para inhalación	MEDA PHARMA S.A.U	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656705	No	2
18/06/2009	VESICARE 5 MG Comprimidos recubiertos con película	ASTELLAS PHARMA, S.A.	SOLIFENACINA SUCCINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	827279	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656815	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 10 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656815	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656816	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656817	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656816	No	2
19/06/2009	ACIPHEX 20 mg comprimidos gastroresistentes	JANSSEN-CILAG, S.A.	RABEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656817	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658179	No	2
19/06/2009	BAYPRESOL 20 mg comprimidos	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	NITRENDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	637991	No	2
19/06/2009	BELOKEN 1 mg/ml solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	969337	No	2
19/06/2009	BELOKEN 100 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	METOPROLOL TARTRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	952044	No	2
19/06/2009	CLORXIL 10 mg/ml solución para pulverización cutánea	BOHM, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	664581	No	2
19/06/2009	CLORXIL 10 mg/ml solución para pulverización cutánea	BOHM, S.A.	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	664599	No	2
19/06/2009	FLAGYL 250 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	758169	No	2
19/06/2009	FLAGYL 500 mg comprimidos vaginales	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	758177	No	2
19/06/2009	FLAGYL inyectable 0,5 g	AVENTIS PHARMA	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	667717	No	2
19/06/2009	FLAGYL inyectable 0,5 g	AVENTIS PHARMA	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	641852	No	2
19/06/2009	FLAGYL inyectable 1,5 g	SANOFI AVENTIS, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	907170	No	2
19/06/2009	FLAGYL inyectable 1,5 g	SANOFI AVENTIS, S.A.	METRONIDAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643346	No	2
19/06/2009	FLAGYL suspensión	SANOFI AVENTIS FRANCE	METRONIDAZOL BENZOATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	758151	No	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611343	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 100 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	845628	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611350	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	845792	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 150 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	845784	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	612713	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 200 mg capsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	845917	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	611335	Si	2
19/06/2009	FLUCONAZOL CUVE 50 mg Cápsulas	LICONSA, S.A.	FLUCONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	844134	Si	2
19/06/2009	HAEMATE P 2400/1000 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967356	No	2
19/06/2009	HAEMATE P 500 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967349	No	2
19/06/2009	HAEMATE P 600/250 UI	CSL BEHRING, S.A.	FACTOR VIII	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	967331	No	2
19/06/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	736975	Si	2
19/06/2009	OFLOXACINO COMBIX 200 mg comprimidos	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	737460	Si	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894758	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808519	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653062	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894758	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808519	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653062	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	894758	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	808519	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653062	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692236	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692228	No	2
19/06/2009	OMNISCAN 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	GADODIAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	692210	No	2
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 1 g comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662041	Si	2
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 1 g comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662042	Si	2
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 650 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661998	Si	2
19/06/2009	PARACETAMOL MYLAN 650 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661999	Si	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	998609	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	998617	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	641126	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	998609	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	998617	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg comprimidos recubiertos con película	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	641126	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg solución para perfusión intravenosa	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	706085	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg solución para perfusión intravenosa	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643965	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg solución para perfusión intravenosa	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	706085	No	2
19/06/2009	SURNOX 200 mg solución para perfusión intravenosa	ROUSSEL IBERICA, S.A.	OFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	643965	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	760884	No	2
19/06/2009	ZOMACTON 4 mg polvo y disolvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650184	No	2
22/06/2009	ANASTROZOL TARBIS 1 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	ANASTROZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660276	Si	2
22/06/2009	BACTIL 10 MG comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO OMEGA FARMACEUTICA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745695	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	BACTIL FORTE 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO OMEGA FARMACEUTICA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	914879	No	2
22/06/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	799486	No	2
22/06/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730747	No	2
22/06/2009	BESITRAN 100 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649343	No	2
22/06/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	649335	No	2
22/06/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	798959	No	2
22/06/2009	BESITRAN 50 mg comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730739	No	2
22/06/2009	CLOROFILA SIT 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. (SPECIALITA IGIENICO TERAPEUTICHE), S.R.L.	CLOROFILA EXTRACTO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	990291	No	2
22/06/2009	CLOROFILA SIT 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIO FARMACEUTICO S.I.T. (SPECIALITA IGIENICO TERAPEUTICHE), S.R.L.	CLOROFILA EXTRACTO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	991539	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 100 mg/ml polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	691840	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650006	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650007	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 200 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617316	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 200 mg/ml solución oral	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650008	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 500 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650004	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 500 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650005	No	2
22/06/2009	DEPAKINE 500 mg comprimidos gastrorresistentes	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	617480	No	2
22/06/2009	DEPAKINE CRONO 300 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671131	No	2
22/06/2009	DEPAKINE CRONO 300 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671131	No	2
22/06/2009	DEPAKINE CRONO 500 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671149	No	2
22/06/2009	DEPAKINE CRONO 500 mg comprimidos recubiertos	SANOFI AVENTIS, S.A.	VALPROATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671149	No	2
22/06/2009	EBASTINA ALPROFARMA 10 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658814	Si	2
22/06/2009	EBASTINA ALPROFARMA 20 mg comprimidos recubiertos con película	ALPROFARMA, S.L.	EBASTINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658813	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661158	Si	2
22/06/2009	ENALAPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA SANDOZ 20/12,5 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661158	Si	2
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661985	No	2
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661986	No	2
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661985	No	2
22/06/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO SANDOZ 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661986	No	2
22/06/2009	FORANE 1 ml líquido para inhalación del vapor	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	ISOFLURANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	880393	No	2
22/06/2009	GASTRODENOL	ASTELLAS PHARMA, S.A.	BISMUTO SUBCITRATO COLOIDAL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988220	No	2
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 150 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661670	Si	2
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 300 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661671	Si	2
22/06/2009	IRBESARTAN SANDOZ 75 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661669	Si	2
22/06/2009	LACEROL HTA RETARD 240 mg cápsulas	LACER, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694653	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	LACEROL HTA RETARD 240 mg cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	944793	No	2
22/06/2009	LACEROL HTA RETARD 240 mg cápsulas	LACER, S.A	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645606	No	2
22/06/2009	LACIMEN 2 mg comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	LACIDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	738575	No	2
22/06/2009	LACIMEN 4 mg, comprimidos	LABORATORIOS MENARINI S.A	LACIDIPINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	738567	No	2
22/06/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	857078	No	2
22/06/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	629410	No	2
22/06/2009	LIPOSIT PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	750430	No	2
22/06/2009	LOXIFAN 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO PADRO, S.A.	LETROZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	844696	No	2
22/06/2009	SERTRALINA PHARMACIA 100 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660740	Si	2
22/06/2009	SERTRALINA PHARMACIA 50 mg comprimidos recubiertos con película	PHARMACIA GRUPO PFIZER, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660736	Si	2
22/06/2009	UNIKET RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	LACER, S.A	ISOSORBIDA MONONITRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	862888	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/06/2009	UNIKET RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	LACER, S.A	ISOSORBIDA MONONITRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	637967	No	2
22/06/2009	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745539	No	2
22/06/2009	ZEMPLAR 2 microgramos/ml Solución inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	658295	No	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654287	Si	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654288	Si	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 25 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654289	Si	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 5 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653837	Si	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654290	Si	2
23/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 50 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654291	Si	2
23/06/2009	MYFORTIC 180 mg comprimidos gastroresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724500	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
23/06/2009	MYFORTIC 180 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	724500	No	2
23/06/2009	MYFORTIC 180 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724500	No	2
23/06/2009	MYFORTIC 360 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724617	No	2
23/06/2009	MYFORTIC 360 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	724617	No	2
23/06/2009	MYFORTIC 360 mg comprimidos gastrorresistentes recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	MICOFENOLICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	724617	No	2
23/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662207	No	2
23/06/2009	NEOBRUFEN CON CODEINA 400 mg/30 mg comprimidos recubiertos con película	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662207	No	2
24/06/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663633	No	2
24/06/2009	ATACAND 16 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605162	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650163	No	2
24/06/2009	ATACAND 32 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600005	No	2
24/06/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	605154	No	2
24/06/2009	ATACAND 4 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663658	No	2
24/06/2009	ATACAND 8 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663641	No	2
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	678078	No	2
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 250 mcg Solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	648956	No	2
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	678086	No	2
24/06/2009	ATROVENT MONODOSIS 500 mcg solución para inhalación por nebulizador	BOEHRINGER INGELHEIM ESPAÑA, S.A.	IPRATROPIO BROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	648964	No	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFA 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656237	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFA 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656238	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFA 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600738	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFAMED 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656239	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFAMED 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656240	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA CINFAMED 1500 MG POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	LABORATORIOS CINFA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600739	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA NORMON 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655958	Si	2
24/06/2009	GLUCOSAMINA NORMON 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS NORMON, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655959	Si	2
24/06/2009	IMOGAN RABIA 150 UI/ml, solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	INMUNOGLOBULIN A ANTIRRABICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	903922	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 100 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670851	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 2 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	703173	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 200 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670901	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	779082	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	779090	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 25 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668962	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 5 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	668798	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 50 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	779074	No	2
24/06/2009	LAMICTAL 50 mg comprimidos dispersables/masticables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	670919	No	2
24/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 100 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654292	Si	2
24/06/2009	LAMOTRIGINA RATIOPHARM 200 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654295	Si	2
24/06/2009	PANTOK FORTE 40 mg comprimidos recubiertos con película	LACER, S.A	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	712059	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	831511	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661521	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	831511	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661521	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	831511	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL PASTEUR suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661521	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651016	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662160	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651016	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662160	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651016	No	2
24/06/2009	VACUNA ANTIGRI PAL POLIVALENTE LETI VIRUS FRACCIONADOS suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS LETI, S.L.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662160	No	2
25/06/2009	AFLUON 0,5 mg/ml colirio en solución	MEDA PHARMA GMBH & CO.KG	AZELASTINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	723692	No	2
25/06/2009	COFLUMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652574	No	2
25/06/2009	COFLUMOL 1 g granulado efervescente	ITALFARMACO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652575	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	IBUPROFENO ALTER 600 MG comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	791194	Si	2
25/06/2009	JUNIFEN 4% suspensión oral	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	935767	No	2
25/06/2009	JUNIFEN 4% suspensión oral	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936203	No	2
25/06/2009	JUNIFEN 4% suspensión oral	RECKITT BENCKISER HEALTHCARE S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	936492	No	2
25/06/2009	Rilast Forte Turbuhaler 320/9 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	850552	No	2
25/06/2009	Rilast Forte Turbuhaler 320/9 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	850552	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908558	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604371	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	908558	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 160 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604371	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707711	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	BUDESONIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604397	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	707711	No	2
25/06/2009	RILAST® TURBUHALER® 80 microgramos / 4,5 microgramos polvo para inhalación	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	FORMOTEROL FUMARATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604397	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650704	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650707	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650708	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600120	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600121	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600123	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650704	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650707	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	650708	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600120	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600121	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	Revalidación Quinquenal (R.M)	600123	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650704	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650707	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650708	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600120	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600121	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600123	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650704	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650707	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	650708	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600120	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600121	No	2
25/06/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600123	No	2
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	645390	No	2
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909549	No	2
25/06/2009	SPORANOX, cápsulas	JANSSEN-CILAG, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	909606	No	2
26/06/2009	GLUCOSAMINA DAVUR 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658762	Si	2
26/06/2009	GLUCOSAMINA DAVUR 1500 mg polvo para solución oral	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658763	Si	2
26/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CINFA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654701	Si	2
26/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CINFA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654702	Si	2
26/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CINFA 600 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600664	Si	2
26/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CINFA 400 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654698	Si	2
26/06/2009	IBUPROFENO (ARGININA) CINFA 400 mg granulado para solución oral	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600663	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	IBUPROFENO CINFA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661426	Si	2
26/06/2009	IPIRASA 10 mg cápsulas duras	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	735373	No	2
26/06/2009	IPIRASA 10 mg cápsulas duras	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604918	No	2
26/06/2009	IPIRASA 10 mg cápsulas duras	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	OMEPRAZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	735381	No	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662400	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662402	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662401	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662399	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662400	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662402	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662401	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 20 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662399	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662404	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662406	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662405	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662407	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662404	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662406	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662405	Si	2
26/06/2009	PANTOPRAZOL TIEFENBACHER 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ALFRED E. TIEFENBACHER GMBH AND CO.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662407	Si	2
26/06/2009	SPIRIVA 18 microgramos, polvo para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TIOTROPIO BROMURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	751511	No	2
26/06/2009	SPIRIVA 18 microgramos, polvo para inhalación	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	TIOTROPIO BROMURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	751511	No	2
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663066	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603153	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663068	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603154	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663071	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA CINFAMED 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603155	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663084	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 20 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603163	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663083	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 10 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603162	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663085	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	ATORVASTATINA FARMA RATIO 40 mg comprimidos recubiertos con película	FARMA RATIO, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603164	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663079	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 20 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603157	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663077	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603156	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663078	Si	2
29/06/2009	ATORVASTATINA STADA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603158	Si	2
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654275	No	2
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661522	No	2
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654275	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661522	No	2
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654275	No	2
29/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661522	No	2
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
29/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	MERONEM I.V. 1000 mg polvo para solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	MEROPENEM TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687210	No	2
29/06/2009	MERONEM I.V. 1000 mg polvo para solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	MEROPENEM TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	687210	No	2
29/06/2009	MERONEM I.V. 500 mg polvo para solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	MEROPENEM TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	687228	No	2
29/06/2009	MERONEM I.V. 500 mg polvo para solución inyectable	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	MEROPENEM TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	687228	No	2
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656070	Si	2
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656051	Si	2
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 20 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656053	Si	2
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 40 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653864	No	2
29/06/2009	OMEPRAZOL NUPRAL 40 mg cápsulas duras	LABORATORIOS ASOCIADOS NUPEL, S.L.	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653867	No	2
29/06/2009	Sandimmun 250 mg/5 ml concentrado para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662478	No	2
29/06/2009	SANDIMMUN 50 mg/ml concentrado para solución para perfusión	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662460	No	2
29/06/2009	SANDIMMUN NEORAL 100 mg cápsulas blandas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650094	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/06/2009	SANDIMMUN NEORAL 100 mg/ml solución oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662452	No	2
29/06/2009	SANDIMMUN NEORAL 25 mg cápsulas blandas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650092	No	2
29/06/2009	SANDIMMUN NEORAL 50 mg cápsulas blandas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CICLOSPORINA PARA MICROEMULSION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650093	No	2
30/06/2009	ACICLOVIR NORMON 50 mg/g crema	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	729103	Si	2
30/06/2009	ACICLOVIR NORMON 50 mg/g crema	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ACICLOVIR	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	658914	Si	2
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663080	Si	2
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 10 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603159	Si	2
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663082	Si	2
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMACEUTICALS 40 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603161	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMCEUTICALS 20 MG comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663081	Si	2
30/06/2009	ATORVASTATINA MYLAN PHARMCEUTICALS 20 MG comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ATORVASTATINA MAGNESIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603160	Si	2
30/06/2009	GEMCITABINA RATIOPHARM 1000 mg polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662479	Si	2
30/06/2009	GEMCITABINA RATIOPHARM 200 mg polvo para solución para perfusión	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	GEMCITABINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662480	Si	2
30/06/2009	HEPARINA SODICA CHIESI 1.000 UI/ml	CHIESI ESPAÑA, S.A.	HEPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608737	No	2
30/06/2009	HEPARINA SODICA CHIESI 1.000 UI/ml	CHIESI ESPAÑA, S.A.	HEPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	962357	No	2
30/06/2009	HEPARINA SODICA CHIESI 5000 UI/ml	CHIESI ESPAÑA, S.A.	HEPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608687	No	2
30/06/2009	HEPARINA SODICA CHIESI 5000 UI/ml	CHIESI ESPAÑA, S.A.	HEPARINA SODICA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	956235	No	2
30/06/2009	HOSPASOL 60 Mmol/l, solución para perfusión	GAMBRO LUNDIA AB	SODIO BICARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652635	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650546	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600061	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650546	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	INEGY 10 mg/40 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600061	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650547	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	EZETIMIBA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600062	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650547	No	2
30/06/2009	INEGY 10 mg/80 mg comprimidos	MERCK SHARP AND DOHME SP LTD.	SIMVASTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600062	No	2
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654275	No	2
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661522	No	2
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654275	No	2
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO FRACCIONADO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661522	No	2
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654275	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	LEVRISON suspensión inyectable en jeringa precargada	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO FRACCIONADO HEMAGLUTININA DE	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661522	No	2
30/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650462	Si	2
30/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650462	Si	2
30/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	LISINOPRIL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650462	Si	2
30/06/2009	LISINOPRIL/HIDROCLOROTIAZIDA BEXAL 20/12.5 mg comprimidos	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650462	Si	2
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660317	Si	2
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660317	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 50/12,5 mg comprimido recubierto con película	TARBIS FARMA, S.L.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660318	Si	2
30/06/2009	LOSARTAN-HIDROCLOROTIAZIDA TARBIS 50/12,5 mg comprimido recubierto con película	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660318	Si	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIUM DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659966	No	2
30/06/2009	MENINGITEC suspensión para inyección en jeringa precargada	WYETH FARMA, S.A.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602687	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650792	No	2

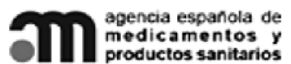
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	AVENTIS PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650792	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650791	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650792	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650790	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650791	No	2
30/06/2009	MENINVACT Kit	SANOFI PASTEUR MSD LTD	PRP-CRM 197	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650792	No	2
30/06/2009	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
30/06/2009	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
30/06/2009	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
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662311	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662313	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662314	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	602868	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662315	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662316	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662317	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662318	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662319	Si	2
30/06/2009	PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg comprimidos gastrorresistentes	APOTEX EUROPE B.V.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de Laboratorio Comercializador	602869	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 2 g/0,25 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661946	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 2 g/0,25 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602835	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 2 g/0,25 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661946	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 2 g/0,25 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602835	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 4 g/0,5 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661947	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 4 g/0,5 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	PIPERACILINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602836	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 4 g/0,5 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661947	Si	2
30/06/2009	PIPERACILINA/TAZOBACTAM DOMAC 4 g/0,5 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS DOMAC, S.L.	TAZOBACTAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	602836	Si	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834101	No	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834523	No	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834101	No	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834523	No	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834101	No	2
30/06/2009	RABIPUR	CHIRON BEHRING GMBH AND CO. KG	VIRUS RABIA ATENUADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	834523	No	2
30/06/2009	TOPIRAMATO WINTHROP 100 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662332	Si	2
30/06/2009	TOPIRAMATO WINTHROP 200 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662334	Si	2
30/06/2009	TOPIRAMATO WINTHROP 25 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662328	Si	2



SUBDIRECCIÓN GENERAL
DE MEDICAMENTOS
DE USO HUMANO

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
30/06/2009	TOPIRAMATO WINTHROP 50 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662330	Si	2

Fecha de actualización: 14 de julio de 2009