

Fecha de elaboración del informe: 5 de junio de 2009

VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN MAYO 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	PERTECNETATO 99MTC DE SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743195	No	2
04/05/2009	DRYTEC	GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A.	SODIO MOLIBDATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	743195	No	2
04/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
04/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
04/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
04/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
04/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
04/05/2009	Inhibace 1 mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	917963	No	2
04/05/2009	Inhibace 2,5 mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	918565	No	2
04/05/2009	INHIBACE 5 mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL MONOHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	918573	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	INHIBACE PLUS 5 mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686741	No	2
04/05/2009	INHIBACE PLUS 5 mg/12,5mg comprimidos recubiertos con película	ROCHE FARMA, S.A.	CILAZAPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686741	No	2
04/05/2009	KETOCONAZOL GENERICOS JUVENTUS 2% gel	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	KETOCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	732685	Si	2
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	828830	Si	2
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	828897	Si	2
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	829465	Si	2
04/05/2009	OMEPRAZOL GENERICOS JUVENTUS 20 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	OMEPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	625384	Si	2
04/05/2009	SALBUTAMOL CLICKHALER	INNOVATA BIOMED LTD.	SALBUTAMOL SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	864967	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
04/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
05/05/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	NIMODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	641985	No	2
05/05/2009	BRAINAL 0,2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	NIMODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	989962	No	2
05/05/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	NIMODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	996199	No	2
05/05/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	NIMODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	996181	No	2
05/05/2009	BRAINAL 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ANDROMACO, S.A.	NIMODIPINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	641829	No	2
05/05/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809186	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/05/2009	COZAAR 100 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600185	No	2
05/05/2009	COZAAR INICIO 12.5 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	LOSARTAN POTASICO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659094	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654798	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654806	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651380	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	917112	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651372	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661298	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661280	No	2
05/05/2009	MAGNOGRAF 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661272	No	2
05/05/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656367	Si	2
05/05/2009	METFORMINA CINFA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600775	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
05/05/2009	PREDNISONA ALONGA 50 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	638932	No	2
05/05/2009	PREDNISONA ALONGA 50 mg Comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	PREDNISONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	989392	No	2
05/05/2009	TRINISPRAY 0,4 mg / 0,05 ml solución para pulverización sublingual	SANOFI AVENTIS, S.A.	NITROGLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	739524	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651349	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	651331	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	917096	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654137	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654129	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661926	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661942	No	2
06/05/2009	MAGNEVIST 0,5 mmol/ml solución inyectable en jeringa precargada	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	GADOPENTETATO DIMEGLUMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661934	No	2
06/05/2009	NAVOBAN 5 mg ampollas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	738674	No	2
06/05/2009	NAVOBAN 5 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	TROPISETRON HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	726182	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	NEUPOGEN 30 MU/ 0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	998427	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 30 MU/ 0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	998443	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 30 MU/ 0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	998427	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 30 MU/ 0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	998443	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 30 MU/1 ml solución inyectable y para perfusión	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	845826	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 48 MU/0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	886077	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 48 MU/0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	867465	No	2
06/05/2009	NEUPOGEN 48 MU/0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	886077	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	NEUPOGEN 48 MU/0,5 ml solución inyectable y para perfusión en jeringas precargadas	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	867465	No	2
06/05/2009	RANIDIN 150 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654913	No	2
06/05/2009	RANIDIN 300 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654939	No	2
06/05/2009	RANIDIN 300 mg comprimidos recubiertos con película	FAES FARMA, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654921	No	2
06/05/2009	SIMOLAN 100 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652906	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 200 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652915	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652907	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652908	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 25 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652911	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 5 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652912	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652913	Si	2
06/05/2009	SIMOLAN 50 mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS ADAMED S.L. UNIPERSONAL	LAMOTRIGINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652914	Si	2
06/05/2009	SKINOREN 200mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	774638	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
06/05/2009	SURMONTIL 100 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	TRIMIPRAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	830828	No	2
06/05/2009	SURMONTIL 25 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	TRIMIPRAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	830836	No	2
06/05/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	798538	No	2
06/05/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ATENOLOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	798587	No	2
06/05/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	798538	No	2
06/05/2009	TENORETIC 100 mg/25 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	CLORTALIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	798587	No	2
06/05/2009	UNIKET RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	LACER, S.A	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	862888	No	2
06/05/2009	UNIKET RETARD 50 mg comprimidos de liberación prolongada	LACER, S.A	ISOSORBIDA MONONITRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	637967	No	2
07/05/2009	EXOCIN, 0,3% colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	OFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	773614	No	2
07/05/2009	FLERUDIN 5 mg Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	963231	No	2
07/05/2009	FLERUDIN 5 mg Comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FLUNARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	994319	No	2
07/05/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	963215	No	2
07/05/2009	IMODIUM 2 mg cápsulas duras	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	963223	No	2
07/05/2009	IMODIUM FLAS liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	800151	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/05/2009	IMODIUM FLAS liofilizado oral	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	LOPERAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	800433	No	2
07/05/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999816	Si	2
07/05/2009	SERTRALINA MYLAN 50 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603019	Si	2
07/05/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	999817	Si	2
07/05/2009	SERTRALINA MYLAN 100 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603241	Si	2
07/05/2009	TIENAM IV 500 mg MONOVIAL	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	IMIPENEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671867	No	2
07/05/2009	TIENAM IV 500 mg MONOVIAL	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CILASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671867	No	2
07/05/2009	TIENAM IV 250 mg	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	IMIPENEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	973891	No	2
07/05/2009	TIENAM IV 250 mg	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CILASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	973891	No	2
07/05/2009	TIENAM IV 500 mg	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	IMIPENEM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	973909	No	2
07/05/2009	TIENAM IV 500 mg	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	CILASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	973909	No	2
07/05/2009	TILKER 120 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653725	No	2
07/05/2009	TILKER 200 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683854	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/05/2009	TILKER 300 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	796524	No	2
07/05/2009	TILKER 300 mg, cápsulas de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644435	No	2
07/05/2009	TILKER 60 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	721878	No	2
07/05/2009	TILKER 60 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	DILTIAZEM HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	721886	No	2
07/05/2009	TOPIRAMATO UR 100 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659376	Si	2
07/05/2009	TOPIRAMATO UR 200 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659377	Si	2
07/05/2009	TOPIRAMATO UR 25 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659371	Si	2
07/05/2009	TOPIRAMATO UR 50 mg comprimidos recubiertos con película	USO RACIONAL, S.L.	TOPIRAMATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659372	Si	2
08/05/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683839	No	2
08/05/2009	LESCOL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	611152	No	2
08/05/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	683821	No	2
08/05/2009	LESCOL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	611061	No	2
08/05/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	857078	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
08/05/2009	LESCOL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	629410	No	2
08/05/2009	YOFOLVIT 200/400/2 microgramos comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	FOLICO ACIDO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661735	No	2
08/05/2009	YOFOLVIT 200/400/2 microgramos comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	VITAMINA B12	Cambio de Laboratorio Comercializador	661735	No	2
08/05/2009	YOFOLVIT 200/400/2 microgramos comprimidos	ITALFARMACO, S.A.	POTASIO IODURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661735	No	2
11/05/2009	ALFUZOSINA WINTHROP 10 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652138	Si	2
11/05/2009	ALFUZOSINA WINTHROP 2,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653889	Si	2
11/05/2009	ALFUZOSINA WINTHROP 2,5 mg comprimidos recubiertos con película EFG	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653888	Si	2
11/05/2009	ALFUZOSINA WINTHROP 5 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653887	Si	2
11/05/2009	ALQUEN 150 mg, Comprimidos efervescentes	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	RANITIDINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	692681	No	2
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 200mg/5ml polvo para suspensión oral en frasco	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	709055	Si	2
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 200mg/5ml polvo para suspensión oral en frasco	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	709048	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	709089	Si	2
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	744144	Si	2
11/05/2009	AZITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 MG polvo para suspensión oral en sobre	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	744136	Si	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652310	No	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652311	No	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652310	No	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652311	No	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652310	No	2
11/05/2009	BRAVELLE 75 UI Polvo y solvente para solución inyectable	FERRING, S.A.U.	UROFOLITROPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652311	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	DEANXIT grageas	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	FLUPENTIXOL DIHIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	740456	No	2
11/05/2009	DEANXIT grageas	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	MELITRACENO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	740456	No	2
11/05/2009	DICORYNAN 100 mg capsulas	ROUSSEL IBERICA, S.A.	DISOPIRAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	744359	No	2
11/05/2009	DIGARIL 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	834416	No	2
11/05/2009	DOXAZOSINA MYLAN 2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	892307	Si	2
11/05/2009	DOXAZOSINA MYLAN 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	892166	Si	2
11/05/2009	DOXAZOSINA MYLAN 4 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	DOXAZOSINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	892166	Si	2
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	826594	Si	2
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 5 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	827287	Si	2
11/05/2009	ENALAPRIL GENERICOS JUVENTUS 5 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	ENALAPRIL MALEATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	827543	Si	2
11/05/2009	IBUPROFENO CINFA 600 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	IBUPROFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661426	Si	2
11/05/2009	LIPOSIT 20 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	758516	No	2
11/05/2009	LIPOSIT 40 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	759019	No	2
11/05/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662025	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
11/05/2009	PARACETAMOL CINFA 1 g comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	PARACETAMOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662026	Si	2
11/05/2009	SOMATOSTATINA VEDIM 250 mcg 1 vial polvo liofilizado + 1 ampolla de disolvente de 1 ml	VEDIM PHARMA, S.A.	SOMATOSTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	695163	No	2
11/05/2009	SOMATOSTATINA VEDIM 3 mg 1 vial polvo liofilizado + 1 ampolla de disolvente de 1 ml	VEDIM PHARMA, S.A.	SOMATOSTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	696229	No	2
11/05/2009	SOMATOSTATINA VEDIM 6 mg 1 vial polvo liofilizado + 1 ampolla de disolvente de 1 ml	VEDIM PHARMA, S.A.	SOMATOSTATINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	676072	No	2
11/05/2009	UNIBENESTAN 10 mg comprimidos de liberación prolongada	SANOFI AVENTIS, S.A.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	675462	No	2
11/05/2009	VADITON 20 mg capsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	850602	No	2
11/05/2009	VADITON 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	850610	No	2
11/05/2009	VADITON PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745539	No	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	754622	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	753939	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	623637	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	753855	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	753889	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	623645	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 750 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	753715	Si	2
12/05/2009	CIPROFLOXACINO GENERICOS JUVENTUS 750 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CIPROFLOXACINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	623652	Si	2
12/05/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	910083	Si	2
12/05/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	914481	Si	2
12/05/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917567	Si	2
12/05/2009	OMEPRAZOL APHAR 20 mg capsulas	REDDY PHARMA IBERIA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	631788	Si	2
12/05/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661340	No	2
12/05/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661341	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
12/05/2009	OVESTINON 1 mg/g crema vaginal	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	ESTRIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	671628	No	2
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 10 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739177	Si	2
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739649	Si	2
12/05/2009	SIMVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 40 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SIMVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	739656	Si	2
12/05/2009	SUMIAL 10 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	829168	No	2
12/05/2009	SUMIAL 10 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	615211	No	2
12/05/2009	SUMIAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	829176	No	2
12/05/2009	SUMIAL 40 mg comprimidos recubiertos con película	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	615229	No	2
12/05/2009	SUMIAL RETARD 160 mg cápsulas duras de liberación prolongada	ICARO, S.A.	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	954537	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE DIFTERICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731349	No	2
13/05/2009	BOOSTRIX Jeringa precargada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BORDETELLA PERTUSSIS PROTEINA MEB EXTERNA 69KD	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606863	No	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654395	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654396	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654397	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 20 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600597	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654398	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 30 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600598	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654399	Si	2
13/05/2009	CITALOPRAM CINFA 40 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	CITALOPRAM HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600599	Si	2
13/05/2009	CLINADIL gotas	LABORATORIO STADA, S.L.	CINARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731224	No	2
13/05/2009	CLINADIL gotas	LABORATORIO STADA, S.L.	DIHIDROERGOCRIS TINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731224	No	2
13/05/2009	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
13/05/2009	DUROGESIC MATRIX 100 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662577	No	2
13/05/2009	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
13/05/2009	DUROGESIC MATRIX 50 microgramos/h parches transdermicos	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662585	No	2
13/05/2009	DUROGESIC MATRIX 75 microgramos/h PARCHES TRANSDERMICOS	JANSSEN-CILAG, S.A.	FENTANILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	848119	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705657	No	2
13/05/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	DEXTROMETORFA NO HIDROBROMURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705657	No	2
13/05/2009	FRENADOL Junior	MCNEIL CONSUMER HEALTHCARE, S.L.U.	CLORFENAMINA MALEATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705657	No	2
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	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
13/05/2009	PARACETAMOL NORMON 650 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602382	Si	2
13/05/2009	PARACETAMOL NORMON 650 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658246	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
13/05/2009	PARACETAMOL NORMON 650 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658247	Si	2
13/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
13/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
13/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
13/05/2009	TARDYFERON 80 mg comprimidos recubiertos	PIERRE FABRE IBERICA, S.A.	HIERRO SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	691923	No	2
14/05/2009	LUBRICANTE UROLOGICO ORGANON pomada	ORGANON ESPAÑOLA, S.A.	TETRACAINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656721	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695767	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695775	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605881	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695767	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695775	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 200 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605881	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606087	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695783	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695791	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	606087	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695783	No	2
14/05/2009	TEGRETOL 400 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CARBAMAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	695791	No	2
14/05/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650126	Si	2
18/05/2009	ADOLQUIR 12,5 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	885830	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 12,5 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	885848	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 12,5 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621300	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 12,5 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651376	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 12,5 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651377	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 25 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	885699	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 25 mg comprimidos recubiertos	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	621318	No	2
18/05/2009	ADOLQUIR 25 mg, granulado para solución oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651375	No	2
18/05/2009	ASTEFOR 400/30 mg comprimidos recubiertos con película	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658621	No	2
18/05/2009	ASTEFOR 400/30 mg comprimidos recubiertos con película	FARMASIERRA LABORATORIOS, S.L.	CODEINA FOSFATO HEMIHDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658621	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	CEFUROXIMA RANBAXY 250 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CEFUROXIMA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658087	Si	2
18/05/2009	CEFUROXIMA RANBAXY 250 mg comprimidos	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	CEFUROXIMA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600800	Si	2
18/05/2009	DALFEN 20 mg/ml suspensión oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660652	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	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
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	EFFERALGAN ODIS 500 mg comprimidos de dispersión bucal	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	870253	No	2
18/05/2009	ENANTYUM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651366	No	2
18/05/2009	ENANTYUM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651367	No	2
18/05/2009	ENANTYUM 25 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651368	No	2
18/05/2009	ENANTYUM 25 mg, Granulado para Solución Oral	LABORATORIOS MENARINI S.A	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602958	No	2
18/05/2009	KETESSE 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651379	No	2
18/05/2009	KETESSE 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651378	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	KETESSE 25 mg, Granulado para Solución Oral	MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG, S.A.	DEKKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651369	No	2
18/05/2009	LOVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 20 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	LOVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	877910	Si	2
18/05/2009	LOVASTATINA GENERICOS JUVENTUS 40 mg comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	LOVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	877696	Si	2
18/05/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	641969	No	2
18/05/2009	NIMOTOP 0,2 mg/ml solución para perfusión	BAYER SCHERING PHARMA AG	NIMODIPINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	983759	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LIQUIDO LINDE 98% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653531	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LIQUIDO LINDE 98% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653532	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LIQUIDO LINDE 98% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653530	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LIQUIDO LINDE 98% gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653533	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LÍQUIDO LINDE 98%, gas para inhalación en Recipiente Criogénico Fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661133	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LÍQUIDO LINDE 98%, gas para inhalación en Recipiente Criogénico Fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661134	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LÍQUIDO LINDE 98%, gas para inhalación en Recipiente Criogénico Fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661135	No	2
18/05/2009	OXIDO NITROSO MEDICINAL LÍQUIDO LINDE 98%, gas para inhalación en Recipiente Criogénico Fijo	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661136	No	2
18/05/2009	Oxido Nitroso Medicinal, gas licuado Linde 98%, gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653523	No	2
18/05/2009	Oxido Nitroso Medicinal, gas licuado Linde 98%, gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653524	No	2
18/05/2009	Oxido Nitroso Medicinal, gas licuado Linde 98%, gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653525	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	Oxido Nitroso Medicinal, gas licuado Linde 98%, gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653526	No	2
18/05/2009	Oxido Nitroso Medicinal, gas licuado Linde 98%, gas para inhalación	ABELLO LINDE, S.A.	OXIDO NITROSO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653529	No	2
18/05/2009	PARACETAMOL NORMON 500 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602381	Si	2
18/05/2009	PARACETAMOL NORMON 500 mg Comprimidos	LABORATORIOS NORMON, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658244	Si	2
18/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	860015	No	2
18/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855437	No	2
18/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 1%	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855445	No	2
18/05/2009	PROPOFOL -LIPURO 2% (20 mg/ml) emulsión inyectable	B. BRAUN MELSUNGEN AG	PROPOFOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	774471	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 12,5 mg comprimidos recubiertos	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681908	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 12,5 mg comprimidos recubiertos	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681916	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 12,5 mg comprimidos recubiertos	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647875	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651371	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 12,5 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651374	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 25 mg comprimidos recubiertos	RETRAIN, S.A.U.	DEXKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647750	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	QUIRALAM 25 mg comprimidos recubiertos	RETRAIN, S.A.U.	DESKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	681890	No	2
18/05/2009	QUIRALAM 25 mg, Granulado para Solución Oral	RETRAIN, S.A.U.	DESKETOPROFEN O TROMETAMOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651370	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
18/05/2009	SERTRALINA SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	636258	Si	2
18/05/2009	SERTRALINA SANDOZ 50 mg comprimidos recubiertos con película	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	SERTRALINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	835389	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	718643	No	2
18/05/2009	VIDEX 2 g polvo para solución oral	BRISTOL MYERS SQUIBB, S.A.	DIDANOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607804	No	2
19/05/2009	ACIDO ALENDRONICO SEMANAL COMBIX 70 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	ALENDRONATO SODIO TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	659408	Si	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985945	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	985937	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	762906	No	2
19/05/2009	ACTILYSE polvo y disolvente para solución inyectable y para perfusión	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	ALTEPLASA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	662016	No	2
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841429	No	2
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841452	No	2
19/05/2009	ACTIRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	611665	No	2
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 1 g comprimidos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651041	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 1 g polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651040	Si	2
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	850420	Si	2
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg cápsulas	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	850487	Si	2
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	933853	Si	2
19/05/2009	AMOXICILINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg polvo para suspensión oral	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	AMOXICILINA TRIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	744318	Si	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	PICOSULFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660393	No	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	PICOSULFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602759	No	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	MAGNESIO OXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660393	No	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	MAGNESIO OXIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602759	No	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	CITRICO ACIDO ANHIDRO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660393	No	2
19/05/2009	CITRAFLEET polvo para solución oral	LABORATORIOS CASEN-FLEET, S.L.	CITRICO ACIDO ANHIDRO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602759	No	2
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	870873	Si	2
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 250 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	612853	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	871046	Si	2
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	871053	Si	2
19/05/2009	CLARITROMICINA GENERICOS JUVENTUS 500 mg comprimidos recubiertos	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	CLARITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	612879	Si	2
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	660780	No	2
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	660781	No	2
19/05/2009	DALSY 40 mg/ml suspension oral	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	Cambio de titular (transferencia) con cambio de fabricante	660782	No	2
19/05/2009	DIGARIL 40 mg cápsulas	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	834481	No	2
19/05/2009	DIGARIL PROLIB 80 mg comprimidos de liberación prolongada	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	FLUVASTATINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	903971	No	2
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	851030	No	2
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	851048	No	2
19/05/2009	HAVELOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	618918	No	2
19/05/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634196	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779066	No	2
19/05/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779058	No	2
19/05/2009	HIBOR 10.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779041	No	2
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841676	No	2
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841684	No	2
19/05/2009	OCTEGRA 400 mg comprimidos recubiertos con película	PROCTER AND GAMBLE PHARMACEUTICALS IBERIA, S.L.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	618603	No	2
19/05/2009	SERTRALINA GENERICOS JUVENTUS 100 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653349	Si	2
19/05/2009	SERTRALINA GENERICOS JUVENTUS 50 mg comprimidos recubiertos con película	GENERICOS JUVENTUS LIMITED	SERTRALINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	653347	Si	2
19/05/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	891291	No	2
19/05/2009	TRANSTEC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	891390	No	2
19/05/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	892901	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
19/05/2009	TRANSTEC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	893271	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	887695	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 35 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	887877	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	887893	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 52,5 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	887901	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	888271	No	2
19/05/2009	TRIQUISIC 70 microgramos/h parche transdérmico	GRÜNENTHAL S.A.	BUPRENORFINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	888222	No	2
20/05/2009	ARTIFIC colirio en solución unidosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	784702	No	2
20/05/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	729632	No	2
20/05/2009	CICLOFALINA 800 comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	PIRACETAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	946178	No	2
20/05/2009	CLINADIL gotas	LABORATORIO STADA, S.L.	CINARIZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731224	No	2
20/05/2009	CLINADIL gotas	LABORATORIO STADA, S.L.	DIHIDROERGOCRIS TINA MESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731224	No	2
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	877589	Si	2
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	877605	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	779306	Si	2
20/05/2009	FLUOXETINA TARBIS 20 mg cápsulas duras	TARBIS FARMA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	620708	Si	2
20/05/2009	GABAPENTINA ALMUS 600 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662156	Si	2
20/05/2009	GABAPENTINA ALMUS 800 mg comprimidos recubiertos con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662157	Si	2
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661910	Si	2
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661911	Si	2
20/05/2009	IRBESARTAN MYLAN 75 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661909	Si	2
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA BENEL 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661291	Si	2
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA BENEL 100/25 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661291	Si	2
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA BENEL 50/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	LOSARTAN POTASICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661290	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA BENEL 50/12,5 mg comprimidos recubiertos con película	FARMALIDER, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661290	Si	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650785	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600187	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600157	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650786	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650787	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIUM DIPHTHERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650785	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600187	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600157	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650786	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650787	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650785	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600187	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600157	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650786	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	ANTIGENO OLIGOSACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650787	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650785	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600187	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	600157	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650786	No	2
20/05/2009	Menjugate Kit polvo y disolvente para suspensión inyectable	NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.R.L.	CORYNEBACTERIU M DIPHTERIAE PROTEINA CRM 197	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650787	No	2
20/05/2009	METFORMINA STADA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660751	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	METFORMINA STADA 850 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	METFORMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	602936	Si	2
20/05/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654592	Si	2
20/05/2009	OMEPRAZOL WINTHROP 20 mg cápsulas duras gastrorresistentes	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654593	Si	2
20/05/2009	PANTOPRAZOL TEVAGEN 40 mg polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661475	Si	2
20/05/2009	PANTOPRAZOL TEVAGEN 40 mg polvo para solución inyectable	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603064	Si	2
20/05/2009	PARAPRES 16 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661595	No	2
20/05/2009	PARAPRES 16 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600973	No	2
20/05/2009	PARAPRES 4 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661611	No	2
20/05/2009	PARAPRES 4 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600981	No	2
20/05/2009	PARAPRES 8 mg Comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	CANDESARTAN CILEXETILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661603	No	2
20/05/2009	PROGRAF 0,5 mg cápsulas duras	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888065	No	2
20/05/2009	PROGRAF 0,5 mg cápsulas duras	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888073	No	2
20/05/2009	PROGRAF 1 mg cápsulas duras	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	885780	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	PROGRAF 1 mg cápsulas duras	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	680645	No	2
20/05/2009	PROGRAF 5 mg cápsulas duras	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	680660	No	2
20/05/2009	PROGRAF 5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ASTELLAS PHARMA, S.A.	TACROLIMUS	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	680678	No	2
20/05/2009	REGULATEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	JUSTE, S.A.Q.F.	EPROSARTAN MESILATO DIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660944	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653570	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653571	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653570	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTASICO 0,15%, solución para perfusión intravenosa	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653571	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619288	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619270	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783340	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783225	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619288	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	619270	No	2
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783340	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
20/05/2009	VIAFLO CLORURO SODICO 0,9% Y CLORURO POTÁSICO 0,3% SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	783225	No	2
21/05/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	900829	Si	2
21/05/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	AMOXICILINA TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656345	Si	2
21/05/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	900829	Si	2
21/05/2009	AMOXICILINA/ACIDO CLAVULÁNICO ACOST 500/125 mg comprimidos recubiertos con película	ACOST COMERCIAL GENERIC-PHARMA, S.L.	CLAVULANATO POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656345	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	707380	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	707182	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspension oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	640532	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral en frasco	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	640524	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	638064	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 250 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	707117	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	706846	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	636456	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	707125	Si	2
21/05/2009	AZITROMICINA MYLAN 500 mg polvo para suspensión oral en sobre	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	AZITROMICINA DIHIDRATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	640151	Si	2
21/05/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	999939	Si	2
21/05/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	999938	Si	2
21/05/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	651434	Si	2
21/05/2009	FLUOXETINA TEVA 20 mg cápsulas	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	Revalidación Quinquenal (R.M)	600779	Si	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUCOSA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	POTASIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICEROFOSFATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	MAGNESIO SULFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674861	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674853	No	2
21/05/2009	KABIVEN PERIFERICO emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	674846	No	2
21/05/2009	NASOFAN 50 microgramos suspensión para pulverización nasal	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	FLUTICASONA PROPIONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654514	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651505	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651554	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	OXYCONTIN 10 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651638	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651679	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651950	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 20 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	651968	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652099	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652107	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 40 mg comprimidos de liberación modificada	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652487	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 80 MG COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652511	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 80 MG COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652529	No	2
21/05/2009	OXYCONTIN 80 MG COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.L.	OXICODONA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652537	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/05/2009	TAMSULOSINA PENSA 0,4 mg capsulas duras de liberación prolongada	PENSA PHARMA, S.A.U	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659162	Si	2
22/05/2009	ADENOSCAN 30 mg/10 ml solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	667659	No	2
22/05/2009	ADENOSCAN 30 mg/10 ml solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	667659	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 10 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	958421	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 10 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626382	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 2,5 mg Comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	851402	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 25 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	851477	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	958413	No	2
22/05/2009	DIAZEPAN PRODES 5 mg comprimidos	KERN PHARMA, S.L.	DIAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	626374	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888453	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888461	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653339	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888305	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	EPILEXTER 60 mg/ml suspensión oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653341	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	888339	No	2
22/05/2009	EPILEXTER 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	653340	No	2
22/05/2009	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
22/05/2009	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
22/05/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777904	No	2
22/05/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777912	No	2
22/05/2009	HIBOR 2.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600098	No	2
22/05/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778886	No	2
22/05/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778910	No	2
22/05/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	779033	No	2
22/05/2009	HIBOR 3.500 U.I.	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600080	No	2
22/05/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	633339	No	2
22/05/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777920	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777938	No	2
22/05/2009	HIBOR 5.000 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	777987	No	2
22/05/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	634154	No	2
22/05/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778258	No	2
22/05/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778316	No	2
22/05/2009	HIBOR 7.500 UI	LABORATORIOS FARMACEUTICOS ROVI, S.A.	BEMIPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	778688	No	2
22/05/2009	LOSEC INFUSION IV 40 mg	LABORATORIO TAU, S.A.	OMEPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706499	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890517	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618363	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	647990	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890509	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890517	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618363	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	647990	No	2
22/05/2009	MIOL 20 mg cápsulas	ROBERT, S.A.	OMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	890509	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	MOTILIUM 10 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	DOMPERIDONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	946590	No	2
22/05/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691212	No	2
22/05/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691220	No	2
22/05/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691212	No	2
22/05/2009	SEGURIL 40 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS, S.A.	FUROSEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	691220	No	2
22/05/2009	SEROXAT 10 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660004	No	2
22/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	760314	No	2
22/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	757195	No	2
22/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	644948	No	2
22/05/2009	SEROXAT 20 mg comprimidos recubiertos con película	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866905	No	2
22/05/2009	TOCTINO 10 mg cápsulas blandas	BASILEA MEDICAL LTD.	ALITRETINOINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	662790	No	2
22/05/2009	TOCTINO 30 mg capsulas blandas	BASILEA MEDICAL LTD.	ALITRETINOINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	662792	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650125	Si	2
22/05/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658544	Si	2
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861377	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861401	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861351	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861369	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603423	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 60 mg/ml suspensión oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	704627	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	603431	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861492	No	2
22/05/2009	TRILEPTAL 600 mg comprimidos recubiertos con película	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	861468	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
22/05/2009	ULTRA LEVURA cápsulas	ZAMBON, S.A.	SACCHAROMYCES BOULARDII	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	841627	No	2
22/05/2009	ULTRA LEVURA cápsulas	ZAMBON, S.A.	SACCHAROMYCES BOULARDII	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	936872	No	2
25/05/2009	ACULAR 5 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	KETOROLACO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668467	No	2
25/05/2009	ACULAR 5 mg/ml colirio en solución	ALLERGAN, S.A.	KETOROLACO TROMETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	668467	No	2
25/05/2009	ALFUZOSINA MYLAN 10 mg comprimidos de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654531	Si	2
25/05/2009	ALFUZOSINA MYLAN 10 mg comprimidos de liberación prolongada	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	ALFUZOSINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654531	Si	2
25/05/2009	EPILEXTER 60 mg/ml suspensión oral	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	OXCARBAZEPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653341	No	2
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 20 mg/2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	631465	Si	2
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 20 mg/2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	875419	Si	2
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 250 mg/25 ml solución para perfusión IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	875468	Si	2
25/05/2009	FUROSEMIDA REIG JOFRE 250 mg/25 ml solución para perfusión IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FUROSEMIDA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	631457	Si	2
25/05/2009	LAXANTE SALUD	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	SENOSIDOS A-B	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	778464	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	LAXANTE SALUD	INDUSTRIAS FARMACEUTICAS PUERTO GALIANO, S.A.	SENOSIDOS A-B	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	778456	No	2
25/05/2009	MOONVAL 150 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662173	Si	2
25/05/2009	MOONVAL 300 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662174	Si	2
25/05/2009	MOONVAL 75 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS ALTER, S.A.	IRBESARTAN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662172	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754929	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754986	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	731208	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	622183	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754929	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	754986	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	731208	Si	2
25/05/2009	PAROXETINA MUNDOGEN 20 mg comprimidos recubierto con película	LABORATORIOS RANBAXY, S.L.	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	622183	Si	2
25/05/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	916437	Si	2
25/05/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	918250	Si	2
25/05/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	894907	Si	2
25/05/2009	PROPOFOL FRESENIUS 20 mg/ml emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	914713	Si	2
25/05/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	915363	Si	2
25/05/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652525	No	2
25/05/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652526	No	2
25/05/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652527	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/05/2009	Propofol Lipomed 10 mg/ ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652528	No	2
25/05/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652657	No	2
25/05/2009	PROPOFOL LIPOMED 20 mg/ml Fresenius emulsión para inyección o perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROPOFOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600514	No	2
25/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686584	No	2
25/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686584	No	2
25/05/2009	SEBRANE 0,4 mg cápsulas de liberación prolongada	PROSTRAKAN FARMACEUTICA, S.L.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654647	No	2
25/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855593	No	2
25/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	919050	No	2
25/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	855593	No	2
25/05/2009	STRUCTOLIPID emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	919050	No	2
25/05/2009	VANCOMICINA SALA 1 g polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652804	Si	2
25/05/2009	VANCOMICINA SALA 500 mg polvo para solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	VANCOMICINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652803	Si	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	810424	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858191	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 5% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858399	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726547	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858159	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858126	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 10% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726539	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	LISINA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	726521	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858415	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858456	No	2
26/05/2009	AMINOVEN 15% solución para perfusión	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858407	No	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652088	Si	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IM	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600302	Si	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652086	Si	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 1 g polvo y disolvente para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600300	Si	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 2 g polvo para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600299	Si	2
26/05/2009	CEFAZOLINA SALA 2 g polvo para solución inyectable IV	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	CEFAZOLINA SODICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652085	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	DEANXIT grageas	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	MELITRACENO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	740456	No	2
26/05/2009	DEANXIT grageas	LUNDBECK ESPAÑA, S.A.	FLUPENTIXOL DIHIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	740456	No	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654414	Si	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654415	Si	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654416	Si	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600600	Si	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600603	Si	2
26/05/2009	FLUCONAZOL REIG JOFRE 2 mg/ml solución para perfusión	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	FLUCONAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600604	Si	2
26/05/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	908228	Si	2
26/05/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	908236	Si	2
26/05/2009	FLUOXETINA PENSA 20 mg capsulas duras	PENSA PHARMA, S.A.U	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659084	Si	2
26/05/2009	GABAPENTINA QUALIGEN 600 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662360	Si	2
26/05/2009	GABAPENTINA QUALIGEN 800 mg comprimidos recubiertos con película	QUALIGEN, S.L.	GABAPENTINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661933	Si	2
26/05/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	771972	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	772004	Si	2
26/05/2009	ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg CÁPSULAS	LICONSA, S.A.	ITRACONAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	618264	Si	2
26/05/2009	LABILENO 100 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	794396	No	2
26/05/2009	LABILENO 200 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	769620	No	2
26/05/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916791	No	2
26/05/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705061	No	2
26/05/2009	LABILENO 25 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	705467	No	2
26/05/2009	LABILENO 5 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	916924	No	2
26/05/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	770941	No	2
26/05/2009	LABILENO 50 mg comprimidos dispersables	SMITHKLINE, S.A.	LAMOTRIGINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	728964	No	2
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660940	No	2
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660941	No	2
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660942	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660940	No	2
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660941	No	2
26/05/2009	PACLITAXEL GP-PHARM 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	GP-PHARM, S.A.	PACLITAXEL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660942	No	2
26/05/2009	RECTOGESIC 4 mg/g pomada rectal	PROSTRAKAN LIMITED	GLICEROLTRINITRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658177	No	2
26/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
26/05/2009	ReoPro 2 mg/ml solución inyectable o para perfusión	CENTOCOR B.V.	ABCIXIMAB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686584	No	2
26/05/2009	SEBRANE 0,4 mg cápsulas de liberación prolongada	GEDEON RITCHER PLC.	TAMSULOSINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654647	No	2
26/05/2009	SIMDAX 2,5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	LEVOSIMENDAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	922773	No	2
26/05/2009	SIMDAX 2,5 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	LEVOSIMENDAN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	930750	No	2
26/05/2009	URIVESC 20 mg comprimidos recubiertos	MADAUS GmbH	TROSPIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	666628	No	2
26/05/2009	URIVESC 20 mg comprimidos recubiertos	MADAUS GmbH	TROSPIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	666677	No	2
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	844662	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654681	No	2
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627596	No	2
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	844662	No	2
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	654681	No	2
26/05/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	627596	No	2
26/05/2009	VISCOFRESH 1% colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	CARMELOSA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	818658	No	2
26/05/2009	VISCOFRESH 1% colirio en solución	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	CARMELOSA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817700	No	2
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 125 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652902	Si	2
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 125 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600397	Si	2
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 500 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	600394	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	AMIKACINA REIG JOFRE 500 mg/ 2 ml solución inyectable	LABORATORIOS RAMON SALA, S.L.	AMIKACINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	652901	Si	2
27/05/2009	BAÑOFTAL	M4 PHARMA S.L.	CALENDULA EXTO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	713933	No	2
27/05/2009	BAÑOFTAL	M4 PHARMA S.L.	HAMAMELIS AGUA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	713933	No	2
27/05/2009	BAÑOFTAL	M4 PHARMA S.L.	SODIO TETRABORATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	713933	No	2
27/05/2009	BAÑOFTAL	M4 PHARMA S.L.	BORICO ACIDO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	713933	No	2
27/05/2009	HIGROTONA 50 mg	AMDIPHARM LIMITED	CLORTALIDONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	769562	No	2
27/05/2009	HIGROTONA 50 mg	AMDIPHARM LIMITED	CLORTALIDONA	Cambio de Laboratorio Comercializador	769562	No	2
27/05/2009	ISOPTO B12	M4 PHARMA S.L.	CIANOCOBALAMI NA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	735472	No	2
27/05/2009	LUDIOMIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782391	No	2
27/05/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	605980	No	2
27/05/2009	LUDIOMIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	MAPROTILINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	782409	No	2
27/05/2009	TOFRANIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	836569	No	2
27/05/2009	TOFRANIL 10 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	836569	No	2
27/05/2009	TOFRANIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	836585	No	2
27/05/2009	TOFRANIL 25 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	836585	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
27/05/2009	TOFRANIL 50 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	836593	No	2
27/05/2009	TOFRANIL 50 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	836593	No	2
27/05/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	991216	No	2
27/05/2009	TOFRANIL PAMOATO 150 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	991216	No	2
27/05/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA EMBONATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	991224	No	2
27/05/2009	TOFRANIL PAMOATO 75 mg	AMDIPHARM LIMITED	IMIPRAMINA HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	991224	No	2
27/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	672006	No	2
27/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	652467	No	2
27/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	652468	No	2
28/05/2009	AMLODIPINO APOTEX 10 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655904	Si	2
28/05/2009	AMLODIPINO APOTEX 5 mg comprimidos	APOTEX EUROPE LTD.	AMLODIPINO BESILATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	655901	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888172	No	2
28/05/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888172	No	2
28/05/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888172	No	2
28/05/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888172	No	2
28/05/2009	BOTOX 100 unidades polvo para solución inyectable	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND	TOXINA BOTULINICA TIPO A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	888172	No	2
28/05/2009	CLORURO POTÁSICO 1m GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	644799	No	2
28/05/2009	CLORURO POTÁSICO 1m GRIFOLS	LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	699892	No	2
28/05/2009	ELUMATIC-III 2-20 GBQ generador de radionucleido	CIS BIO INTERNATIONAL	PERTECNETATO 99MTC DE SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650918	No	2
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	653299	Si	2
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	653300	Si	2
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg cápsulas duras	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	653301	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	721076	Si	2
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	713883	Si	2
28/05/2009	FLUOXETINA RATIOPHARM 20 mg comprimidos dispersables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	FLUOXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	713917	Si	2
28/05/2009	Glimepirida Sandoz 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652201	Si	2
28/05/2009	Glimepirida Sandoz 2 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652202	Si	2
28/05/2009	Glimepirida Sandoz 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652183	Si	2
28/05/2009	Glimepirida Sandoz 4 mg comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLIMEPIRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	652184	Si	2
28/05/2009	GLUCOSAMINA BEXAL 1500 mg polvo para solucion oral	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658430	Si	2
28/05/2009	GLUCOSAMINA BEXAL 1500 mg polvo para solucion oral	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658431	Si	2
28/05/2009	GLUCOSAMINA SANDOZ 1500 mg polvo para solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658474	Si	2
28/05/2009	GLUCOSAMINA SANDOZ 1500 mg polvo para solución oral	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	GLUCOSAMINA SULFATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658475	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917484	No	2
28/05/2009	HUMULINA 30:70 100 UI/ML, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917484	No	2
28/05/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656835	No	2
28/05/2009	HUMULINA 30:70 PEN 100 UI/ML suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656835	No	2
28/05/2009	HUMULINA NPH 100 UI/ml, suspensión inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917286	No	2
28/05/2009	HUMULINA NPH PEN 100 UI/ML, suspensión inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA ISOFANA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656801	No	2
28/05/2009	HUMULINA REGULAR 100 UI/ML solución inyectable en viales	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	917476	No	2
28/05/2009	HUMULINA REGULAR PEN 100 UI/ml, solución inyectable en pluma precargada	LILLY, S.A.	INSULINA SOLUBLE NEUTRA HUMANA PRB	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656793	No	2
28/05/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658176	No	2
28/05/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658176	No	2
28/05/2009	LAMICOSIL UNI 10 mg/g solución cutánea	NOVARTIS CONSUMER HEALTH S.A.	TERBINAFINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658176	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	LEPONEX 100 mg COMPRIMIDOS	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	672360	No	2
28/05/2009	LEPONEX 100 mg COMPRIMIDOS	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	672360	No	2
28/05/2009	LEPONEX 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	672378	No	2
28/05/2009	LEPONEX 25 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	CLOZAPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	672378	No	2
28/05/2009	LORATADINA RATIOPHARM 10 mg comprimidos	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LORATADINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	653308	Si	2
28/05/2009	PRE-PAR Comprimidos	LABORATORIO REIG JOFRE, S.A.	RITODRINA HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	809327	No	2
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 150 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661043	Si	2
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661040	Si	2
28/05/2009	RANITIDINA TEVA 300 mg comprimidos recubiertos con película	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA, S.L.	RANITIDINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661042	Si	2
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724740	No	2
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725341	No	2
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724740	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725341	No	2
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	724740	No	2
28/05/2009	SAIZEN 8 mg click.easy polvo y disolvente para solución inyectable	MERCK FARMA Y QUIMICA S.L.	SOMATROPINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	725341	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820340	No	2
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	820332	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SALDEVA	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	607333	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	CAFEINA ANHIDRA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SALDEVA FORTE	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DIMENHIDRINATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	706457	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIGLICERIDOS CADENA MEDIA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE OLIVA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE SOJA PURIFICADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650704	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650707	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650708	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600120	No	2
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600121	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SMOFlipid 20% Emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACEITE PESCADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600123	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622555	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622662	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622670	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857524	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857508	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	SODIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857516	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622555	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622662	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622670	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857524	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857508	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	POTASIO CLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857516	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622555	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622662	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622670	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857524	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857508	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	LACTATO SODIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857516	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622555	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622662	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	622670	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857524	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857508	No	2
28/05/2009	SOLUCION LACTATO de RINGER HARTMANN BRAUN solucion para perfusion	B. BRAUN MEDICAL, S.A.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857516	No	2
28/05/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658545	Si	2
28/05/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658545	Si	2
28/05/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658544	Si	2
28/05/2009	TORASEMIDA UR 5 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658544	Si	2
28/05/2009	TRUSOPT 2% colirio en solución	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	DORZOLAMIDA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	686725	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672006	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652467	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652468	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672006	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652467	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652468	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	672006	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652467	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	652468	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	672006	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652467	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652468	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	672006	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652467	No	2
28/05/2009	TYPHIM Vi suspensión inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	ANTIGENO SALMONELLA TYPHI POLISACARIDO CAPSULAR VI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652468	No	2
28/05/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 150 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662310	Si	2
28/05/2009	VENLAFAXINA RETARD ALTER 75 mg cápsulas de liberación prolongada	LABORATORIOS ALTER, S.A.	VENLAFAXINA HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662309	Si	2
29/05/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690750	No	2
29/05/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOPI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	646091	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	690750	No	2
29/05/2009	ACT-HIB polvo y disolvente para solución inyectable	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	HINFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CONJUGADO TOXOIDE TETANICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	646091	No	2
29/05/2009	ANABREST 1 mg comprimidos recubiertos con película	J. URIACH AND CIA., S.A.	ANASTROZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662128	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	859355	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	859876	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 10 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	610022	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	859306	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	859314	Si	2
29/05/2009	BISOPROLOL TARBIS 5 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	BISOPROLOL HEMIFUMARATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	610006	Si	2
29/05/2009	BREMON I.V.	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	CLARITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	694562	No	2
29/05/2009	CEFIXIMA NORMON 200 mg Cápsulas	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650287	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	CEFIXIMA NORMON 200 mg Cápsulas	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650288	Si	2
29/05/2009	CEFIXIMA NORMON 400 mg Cápsulas	LABORATORIOS NORMON, S.A.	CEFIXIMA TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650286	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	755470	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	761643	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 250 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	618926	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	754630	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	761163	Si	2
29/05/2009	CIPROFLOXACINO PENSA 500 mg comprimidos recubiertos con película	PENSA PHARMA, S.A.U	CIPROFLOXACINO HIDROCLORURO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	610899	Si	2
29/05/2009	DARAPRIM 25 mg comprimidos	SMITHKLINE, S.A.	PRIMETAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	739961	No	2
29/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	804328	No	2
29/05/2009	ESIDREX comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLOROTIAZIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	804328	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746107	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745869	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745422	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745190	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745216	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746461	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659743	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659744	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659742	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746107	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745869	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745422	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745190	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745216	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746461	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659743	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659744	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659742	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746107	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745869	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745422	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745190	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	745216	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	746461	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659743	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659744	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	659742	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746107	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745869	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745422	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745190	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	745216	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	746461	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659743	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659744	No	2
29/05/2009	INNOHEP 20.000 UI anti-Xa/ml, solución inyectable en jeringas	LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS	TINZAPARINA SODICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659742	No	2
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 100 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662549	Si	2
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 200 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662552	Si	2
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 25 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662545	Si	2
29/05/2009	TOPIRAMATO TECNIGEN 50 mg comprimidos recubiertos con película	TECNIMEDE ESPAÑA, INDUSTRIA FARMACEUTICA, S.A.	TOPIRAMATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662547	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650126	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650126	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650125	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA CINFA 5 mg comprimidos	LABORATORIOS CINFA, S.A.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650125	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650149	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650149	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 10 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650149	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650148	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650148	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA EDIGEN 5 mg comprimidos	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650148	Si	2
29/05/2009	TORASEMIDA UR 10 mg comprimidos	USO RACIONAL, S.L.	TORASEMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658545	Si	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	NORETISTERONA ACETATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2
29/05/2009	TRISEQUENS comprimidos recubiertos	ISDIN, S.A.	ESTRADIOL HEMIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	685818	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	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
29/05/2009	ZANIDIP 10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669085	No	2
29/05/2009	ZANIDIP 10 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669085	No	2
29/05/2009	ZANIDIP 20 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	817437	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
29/05/2009	ZANIDIP 20 mg comprimidos recubiertos con película	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	LERCANIDIPINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	817437	No	2
29/05/2009	ZESTRIL 20 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Revalidación Quinquenal (R.M)	865287	No	2
29/05/2009	ZESTRIL 5 mg comprimidos	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	LISINOPRIL	Revalidación Quinquenal (R.M)	885079	No	2
29/05/2009	ZOVIRAX 200 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	966333	No	2
29/05/2009	ZOVIRAX 200 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643460	No	2
29/05/2009	ZOVIRAX 800 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	988659	No	2
29/05/2009	ZOVIRAX 800 mg Comprimidos Dispersables	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ACICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	643478	No	2

Fecha de elaboración del informe: 5 de junio de 2009