

Fecha de elaboración del informe: 1 de octubre de 2009

## VARIACIONES TIPO II AUTORIZADAS POR LA AEMPS EN SEPTIEMBRE 2009

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661273	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603018	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661274	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603020	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	661273	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	603018	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	661274	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 250 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	603020	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	661275	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	603021	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	661276	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	de fabricante	603022	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661275	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603021	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661276	Si	2
	CEFUROXIMA CUVE 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS PEREZ	CEFUROXIMA				
01/09/2009	película	GIMENEZ, S.A.	AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603022	Si	2
	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660246	No	2
	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660247	No	2
	IRINOTECÁÑ ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO				
01/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660246	No	2





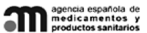
	IRINOTECÁN ACTAVIS 20			VARIACIÓN	NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
n			IRINOTECAN				
4	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO				
	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660247	No	2
	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
n	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO				
	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663840	No	2
I	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
n	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660246	No	2
Γ	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
n	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660247	No	2
I	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
n	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660246	No	2
	IRINOTECÁN ACTAVIS 20		IRINOTECAN				
n	mg/ml concentrado para		HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
01/09/2009 s	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	660247	No	2
F	ARTIFIC colirio en solución	ANGELINI FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009 u	unidosis	S.A.	HIPROMELOSA	Documentación de Calidad	784702	No	2
(	CALSYNAR 200 U.I. solucion		CALCITONINA				
p	para pulverizacion nasal en		SALMON	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
1	<u> </u>	SANOFI AVENTIS, S.A.	SINTETICA	Documentación de Calidad	851105	No	2
		,	BENAZEPRIL				
02/09/2009	CIBACEN 20 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	901215	No	2
	8 F	12.1.1.2	BENAZEPRIL	K			
02/09/2009	CIBACEN 20 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643338	No	2
			BENAZEPRIL	F			
02/09/2009	CIBACEN 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	901231	No	2
	8 1	12.1.1.2	BENAZEPRIL	F - 2			
02/09/2009	CIBACEN 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643320	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			BENAZEPRIL				
02/09/2009	CIBACEN 5 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	769604	No	2
	EPREX 1000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	688309	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	688267	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654549	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654550	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654551	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654552	No	2
	EPREX 10000 UI/1 ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654553	No	2
	EPREX 2000 UI/0,5 ML						
	solución inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	688291	No	2
	EPREX 3000 UI/0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	688283	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPREX 4000 UI/0,4 ml						
	solución inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	688275	No	2
	EPREX 40000 UI/ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654532	No	2
	EPREX 40000 UI/ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654535	No	2
	EPREX 40000 UI/ml solución						
	inyectable en jeringas			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	660201	No	2
			VIRUS GRIPE B				
	GRIPAVAC PEDIATRICO		INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa	l	HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	839209	No	2
			VIRUS GRIPE A				
	GRIPAVAC PEDIATRICO		H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa		HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	839209	No	2
			VIRUS GRIPE A				
	GRIPAVAC PEDIATRICO			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa		HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	839209	No	2
			VIRUS GRIPE B				
	GRIPAVAC PEDIATRICO		INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa		HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	661463	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			VIRUS GRIPE A				
	GRIPAVAC PEDIATRICO		H1N1 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa		HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	661463	No	2
			VIRUS GRIPE A				
	GRIPAVAC PEDIATRICO		H3N2 INACTIVADO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
	suspensión inyectable en jeringa		HEMAGLUTININA	Variación Anual para las vacunas contra la			
02/09/2009	precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	DE	Gripe	661463	No	2
	LAMOTRIGINA						
	RATIOPHARM 2 mg						
	comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	dispersables/masticables	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	653836	Si	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	661355	No	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	830240	No	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	661348	No	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	661355	No	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	830240	No	2
	OMNIPAQUE 240 mg I/ml,						
	solución inyectable en frasco de	GE HEALTHCARE BIO-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	polipropileno	SCIENCES, S.A.	IOHEXOL	Documentación de Calidad	661348	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SIMDAX 2,5 mg/ml						
	concentrado para solución para						
02/09/2009	perfusión	ORION CORPORATION	LEVOSIMENDAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	922773	No	2
	SIMDAX 2,5 mg/ml						
	concentrado para solución para						
02/09/2009	perfusión	ORION CORPORATION	LEVOSIMENDAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	930750	No	2
	SIMDAX 2,5 mg/ml						
	concentrado para solución para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/09/2009	perfusión	ORION CORPORATION	LEVOSIMENDAN	de fabricante	922773	No	2
	SIMDAX 2,5 mg/ml						
	concentrado para solución para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
02/09/2009	perfusión	ORION CORPORATION	LEVOSIMENDAN	de fabricante	930750	No	2
	UROTROL 1 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	recubiertos con película	S.A.	TARTRATO	Documentación de Calidad	765966	No	2
	UROTROL 2 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	recubiertos con película	S.A.	TARTRATO	Documentación de Calidad	766030	No	2
			HISTRELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
02/09/2009	VANTAS 50 mg implante	ORION CORPORATION	ACETATO	Documentación de Calidad	661376	No	2
		PROCTER AND GAMBLE					
	ACREL 5 mg comprimidos	PHARMACEUTICALS IBERIA,	RISEDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	recubiertos con pelicula	S.L.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	651658	No	2
		PROCTER AND GAMBLE					
	ACREL 75 mg comprimidos	PHARMACEUTICALS IBERIA,	RISEDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	recubiertos con película	S.L.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	660929	No	2
	ACREL SEMANAL 35 mg	PROCTER AND GAMBLE					
	comprimidos recubiertos con	PHARMACEUTICALS IBERIA,	RISEDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.L.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	814756	No	2
	ACRELCOMBI 35mg						
	comprimidos recubiertos con	PROCTER AND GAMBLE					
	pelicula+1000mg/880UI	PHARMACEUTICALS IBERIA,	RISEDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	granulado efervescente	S.L.	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	659905	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ACRELCOMBI 35mg						
	comprimidos recubiertos con	PROCTER AND GAMBLE					
	pelicula+1000mg/880UI	PHARMACEUTICALS IBERIA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	granulado efervescente	S.L.	COLECALCIFEROL	Documentación de Seguridad Clínica	659905	No	2
	ACRELCOMBI 35mg						
	comprimidos recubiertos con	PROCTER AND GAMBLE					
	pelicula+1000mg/880UI	PHARMACEUTICALS IBERIA,	CALCIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	granulado efervescente	S.L.	CARBONATO	Documentación de Seguridad Clínica	659905	No	2
	ALMOGRAN 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	849463	No	2
	ALMOGRAN 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	849596	No	2
	ALMOGRAN 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	849695	No	2
	ALMOGRAN 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	849703	No	2
	AMIGNUL 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	866210	No	2
	AMIGNUL 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	866236	No	2
	AMIGNUL 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	866244	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMIGNUL 12,5 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	película	S.A.	ALMOTRIPTAN	Documentación de Calidad	866251	No	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 10 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	603165	Si	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 10 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	663086	Si	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 20 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	663087	Si	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 20 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	603166	Si	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 40 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	663089	Si	2
	ATORVASTATINA KERN		ATORVASTATINA				
	PHARMA 40 mg comprimidos		MAGNESIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	recubiertos con película	KERN PHARMA, S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	603167	Si	2
	COPAXONE 20 mg/ml						
	solución inyectable en jeringa	TEVA PHARMACEUTICALS	GLATIRAMERO				
03/09/2009	precargada	LTD.	ACETATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	844225	No	2
	COPAXONE 20 mg/ml			•			
	solución inyectable en jeringa	TEVA PHARMACEUTICALS	GLATIRAMERO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargada	LTD.	ACETATO	Documentación de Indicaciones	844225	No	2
			AMBROXOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
03/09/2009	DINOBROXOL Jarabe	WAAS-ANITA, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	991554	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685032	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656039	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656040	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656043	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656044	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656045	No	2
	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685073	No	2
	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685065	No	2
	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685057	No	2
	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685040	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654648	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654649	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	660372	No	2
	OXALIPLATINO TEVA 5						
	mg/ml concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
03/09/2009	solución para perfusión	S.L.	OXALIPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659903	Si	2
	OXALIPLATINO TEVA 5						
	mg/ml concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
03/09/2009	solución para perfusión	S.L.	OXALIPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659971	Si	2
	OXALIPLATINO TEVA 5						
	mg/ml concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
03/09/2009	solución para perfusión	S.L.	OXALIPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659972	Si	2
	OXALIPLATINO TEVA 5						
	mg/ml concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
03/09/2009	solución para perfusión	S.L.	OXALIPLATINO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663859	Si	2
	PANTOPRAZOL CINFA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SODICO	Documentación de Calidad	656148	Si	2
	PANTOPRAZOL CINFA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SODICO	Documentación de Calidad	656149	Si	2
	PANTOPRAZOL CINFA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	LABORATORIOS CINFA, S.A.	SODICO	Documentación de Calidad	600715	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PANTOPRAZOL MADAUS 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656146	Si	2
	PANTOPRAZOL MADAUS 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656147	Si	2
	PANTOPRAZOL MADAUS 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	600714	Si	2
	PANTOPRAZOL PENSA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	SODICO	Documentación de Calidad	656144	Si	2
	PANTOPRAZOL PENSA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	SODICO	Documentación de Calidad	656145	Si	2
	PANTOPRAZOL PENSA 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	SODICO	Documentación de Calidad	600713	Si	2
	DANIEGOD AZOL DECORDATE	*					
	PANTOPRAZOL RECORDAT	1	DANIEGOD AGOI	MODIFICA CIONEGE: H. C. I.			
02/00/2000	40 mg comprimidos	DECORDATE ESDAÑA SI	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	656126	a.	2
03/09/2009	gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656136	Si	2
	PANTOPRAZOL RECORDAT	7					
		1	PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Time II referides e la			
03/09/2009	40 mg comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656137	Si	2
03/09/2009	gastrorresistentes	RECORDATI ESPANA, S.L.	SODICO	Documentación de Candad	030137	31	
	PANTOPRAZOL RECORDAT	T					
	40 mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	600710	Si	2
03/03/2003	gastronesistentes	KLCOKDATI ESI ANA, S.L.	BODICO	Documentación de Candad	000710	Ŋ1	_





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RIAMET 20/120 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
03/09/2009	comprimidos	S.A.	LUMEFANTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857219	No	2
	RIAMET 20/120 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA,					
03/09/2009	comprimidos	S.A.	ARTEMETER	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857219	No	2
	SIMVASTATINA BLUEFISH						
	U I	BLUEFISH					
03/09/2009	con película	PHARMACEUTICALS AB	SIMVASTATINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	663538	Si	2
	VALCYTE 450 mg						
	comprimidos con cubierta			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
03/09/2009	pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	VALGANCICLOVIR	Documentación de Seguridad Clínica	764050	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	844662	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	844662	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654681	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654681	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTOQUINAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	627596	No	2
03/09/2009	VARIDASA comprimidos	INDUSTRIAL FARMACEUTICA CANTABRIA, S.A.	ESTREPTODORNAS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	627596	No	2
04/09/2009	ADENOSCAN 30 mg/10 ml solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	667659	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ADENOSCAN 30 mg/10 ml			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	solución para perfusión	SANOFI AVENTIS, S.A.	ADENOSINA	Documentación de Calidad	667659	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	BOLTIN 2,5 mg comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	TIBOLONA	de fabricante	696294	No	2
	CERAZET 75 microgramos						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	656957	No	2
	CERAZET 75 microgramos comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	656964	No	2
	DECA-DURABOLIN 25 mg		NANDROLONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	inyectable	SCHERING PLOUGH, S.A.	DECANOATO	de fabricante	740464	No	2
	DECA-DURABOLIN 50 mg		NANDROLONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	inyectable	SCHERING PLOUGH, S.A.	DECANOATO	de fabricante	740480	No	2
	DOBUCOR 50 mg/ml						
	concentrado para solución para	QUIMICA FARMACEUTICA	DOBUTAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	perfusión	BAYER, S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	874438	No	2
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	ESCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660447	No	2
			SALICILATO				
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	DIETILAMINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660447	No	2
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	ESCINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660448	No	2
			SALICILATO				
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	DIETILAMINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660448	No	2
	GABMYLAN 600 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
04/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653863	Si	2
	GABMYLAN 600 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
04/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600504	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GEMCITABINA HOSPIRA 2						
	g polvo para solución par		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	aperfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661254	No	2
	GEMCITABINA HOSPIRA 2						
	g polvo para solución par		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	aperfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661254	No	2
	GEMCITABINA HOSPIRA 1 g						
	polvo para solución para		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661253	Si	2
	GEMCITABINA HOSPIRA 1 g						
	polvo para solución para		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661253	Si	2
	GEMCITABINA HOSPIRA						
	200 mg Polvo para solución		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661252	Si	2
	GEMCITABINA HOSPIRA						
	200 mg Polvo para solución		GEMCITABINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	661252	Si	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL		866913	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	866913	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	866913	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	866913	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	866921	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	866921	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			_
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	866921	No	2
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	866921	No	2
04/09/2009	OKACIAL comprimidos	SCHERING FLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de labricante	800921	INO	2
	GRANOCYTE 13 millones de						
	UI polvo y disolvente para						
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683276	No	2
	GRANOCYTE 13 millones de						
0.4/0.0/2.000	UI polvo y disolvente para	WEAT EADNA GO G A	I ENGCO A CITILI		606252		2
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686352	No	2
	GRANOCYTE 13 millones de						
	UI polvo y disolvente para						
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651650	No	2
	GRANOCYTE 34 millones de						
	UI polvo y disolvente para						
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694448	No	2
	GRANOCYTE 34 millones de						
	UI polvo y disolvente para						
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694430	No	2
	1	,					
	GRANOCYTE 34 millones de						
	UI polvo y disolvente para						
04/09/2009	solucion inyectable o perfusion	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651648	No	2
0.4/00/2003	IMPLANON 68 mg implante		ETTO VO GEGTED TO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	<555055		
04/09/2009	subdérnico	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	de fabricante	675272	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LANTANON 10 mg		MIANSERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	896886	No	2
	LANTANON 30 mg		MIANSERINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
04/09/2009	comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	951277	No	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	SANDOZ 150 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661189	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	SANDOZ 150 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	656846	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	SANDOZ 75 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661192	Si	2
	VENLAFAXINA RETARD						
	SANDOZ 75 mg cápsulas de		VENLAFAXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
04/09/2009	liberación prolongada	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	661193	Si	2
	ADVENTAN 0,1% Emulsión		METILPREDNISOL				
07/09/2009	cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	804625	No	2
	ADVENTAN 0,1% Emulsión		METILPREDNISOL				
07/09/2009	cutánea	INTENDIS FARMA, S.A.	ONA ACEPONATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	804633	No	2
	ANASTROZOL TEVA 1 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/09/2009	película	S.L.	ANASTROZOL	Documentación de Seguridad Clínica	660174	Si	2
	BICAMYLAN 50 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	película	S.L.	BICALUTAMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660090	Si	2
	COVERSYL 2,5 mg						
	comprimidos recubiertos con		PERINDOPRIL				
07/09/2009	película	LES LABORATOIRES SERVIER	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652233	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	COVERSYL 2,5 mg						
	comprimidos recubiertos con		PERINDOPRIL				
07/09/2009	película	LES LABORATOIRES SERVIER		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600323	No	2
	COVERSYL 5 mg comprimidos		PERINDOPRIL				
07/09/2009	recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652234	No	2
	COVERSYL 5 mg comprimidos		PERINDOPRIL				
07/09/2009	recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600324	No	2
	GABMYLAN 800 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653862	Si	2
	GABMYLAN 800 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600501	Si	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	MICRODIOL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	863613	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	MICRODIOL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	863613	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914325	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914333	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL		914333	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914333	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914333	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914333	No	2
	Novial comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914333	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	914572	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	915397	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	915397	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	915397	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	915397	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	915397	No	2
	NOVIAL periódico						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	pelicula	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	915397	No	2
	NUVARING 0,120 mg/0,015						
	mg sistema de liberación			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	823971	No	2
	NUVARING 0,120 mg/0,015						
	mg sistema de liberación			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	de fabricante	823971	No	2
	NUVARING 0,120 mg/0,015						
	mg sistema de liberación			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	823989	No	2
	NUVARING 0,120 mg/0,015						
	mg sistema de liberación			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	de fabricante	823989	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Documentación de Seguridad Clínica	770057	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	Documentación de Seguridad Clínica	770065	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	770057	No	2
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	770065	No	2
	ORGAMETRIL 5 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	LINESTRENOL	de fabricante	999926	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	de fabricante	661340	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	de fabricante	661341	No	2
	OVESTINON 1 mg/g crema			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	de fabricante	671628	No	2
	OXCARMYLAN 150 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	pelicula	S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658850	Si	2
	OXCARMYLAN 300 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	pelicula	S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658851	Si	2
	OXCARMYLAN 600 mg						
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
07/09/2009	pelicula	S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658852	Si	2
	REXER 30 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	680454	No	2
	REXER 30 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	729525	No	2
	REXER 30 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	649244	No	2
	REXER 45 mg comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
07/09/2009	recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	660951	No	2
	ANDROGEL 25 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838961	No	2
	ANDROGEL 25 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	839241	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ANDROGEL 25 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838961	No	2
	ANDROGEL 25 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	839241	No	2
	ANDROGEL 50 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838797	No	2
	ANDROGEL 50 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838912	No	2
	ANDROGEL 50 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838797	No	2
	ANDROGEL 50 mg gel en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	Documentación de Calidad	838912	No	2
	BESITRAN 100 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	799486	No	2
	BESITRAN 100 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	730747	No	2
	BESITRAN 100 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	649343	No	2
	BESITRAN 20mg/ml Liquido		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	Concentrado para Uso Oral	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	657676	No	2
	BESITRAN 50 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	649335	No	2
	BESITRAN 50 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	798959	No	2
	BESITRAN 50 mg		SERTRALINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	comprimidos ranurados	PFIZER, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	730739	No	2
	BLUNA 40 mg cápsulas	-	SOJA				
08/09/2009	blandas	FAES FARMA, S.A.	ISOFLAVONAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	886564	No	2
	BLUNA 40 mg cápsulas		SOJA	1			
08/09/2009	blandas	FAES FARMA, S.A.	ISOFLAVONAS	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	888149	No	2





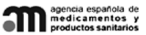
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		LABORATORIOS GALDERMA,					
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660196	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO				
08/09/2009	EPIDUO 1 $mg/g + 25 mg/g$ gel		PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660196	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,					
08/09/2009	EPIDUO 1 $mg/g + 25 mg/g$ gel	S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660197	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO				
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g $+ 25$ mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660197	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,					
08/09/2009	EPIDUO 1 $mg/g + 25 mg/g$ gel	S.A.	ADAPALENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663848	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO				
08/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663848	No	2
	FENDIVIA 100						
	microgramos/hora parches						
08/09/2009	transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658524	No	2
	FENDIVIA 12						
	microgramos/hora parche						
08/09/2009	transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658583	No	2
	FENDIVIA 25						
	microgramos/hora parche						
08/09/2009	transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658521	No	2
	FENDIVIA 50						
	microgramos/hora parche						
08/09/2009	transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658522	No	2
	FENDIVIA 75						
	microgramos/hora parche						
08/09/2009	transdérmico	NYCOMED SPAIN S.L.	FENTANILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658523	No	2
	LEVOFLOXACINO NORMON	1					
	5 mg/ml Solución para	LABORATORIOS NORMON,	LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	perfusión intravenosa	S.A.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	663846	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LEVOFLOXACINO NORMON	1					
	5 mg/ml Solución para	LABORATORIOS NORMON,	LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	perfusión intravenosa	S.A.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	602721	Si	2
	LEVOFLOXACINO NORMON	I					
	5 mg/ml Solución para	LABORATORIOS NORMON,	LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	perfusión intravenosa	S.A.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	663847	Si	2
	LEVOFLOXACINO NORMON	1					
	5 mg/ml Solución para	LABORATORIOS NORMON,	LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	perfusión intravenosa	S.A.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	603189	Si	2
	LEVOFLOXACINO NORMON	1					
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON,					
08/09/2009	recubiertos con película	S.A.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	663845	Si	2
	LEVOFLOXACINO NORMON	I					
	500 mg comprimidos	LABORATORIOS NORMON,					
08/09/2009	recubiertos con película	S.A.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602811	Si	2
	LEVOFLOXACINO STADA 5						
	mg/ml solución para perfusión		LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	663843	Si	2
	LEVOFLOXACINO STADA 5						
	mg/ml solución para perfusión		LEVOFLOXACINO				
08/09/2009	bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	HEMIHIDRATO	Calificación como EFG	602944	Si	2
	LEVOFLOXACINO STADA 5						
	mg/ml solución para perfusión						
08/09/2009	frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	663842	Si	2
	LEVOFLOXACINO STADA 5						
	mg/ml solución para perfusión						
08/09/2009	frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602915	Si	2
	LEVOFLOXACINO STADA						
	500 mg comprimidos						
08/09/2009	recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	663844	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LEVOFLOXACINO STADA						
	500 mg comprimidos						
08/09/2009	recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602742	Si	2
	MEGAMILBEDOCE® 5		HIDROXOCOBALA				
08/09/2009	mg/ml solución inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	MINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	784652	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución	KLINISCHE	METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	650516	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución	KLINISCHE	METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	650517	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	650518	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	650519	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	730838	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	731299	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	729665	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	730812	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	730994	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	731331	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	729673	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	730820	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	656169	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución		METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	656170	No	2
		MEDAC GESELLSCHAFT FÜR					
	METOJECT 10 mg/ml solución	KLINISCHE	METOTREXATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
08/09/2009	inyectable	SPEZIALPRÄPARATE GMBH	SODIO	Documentación de Calidad	656171	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
08/09/2009	REXER 15 mg/ml solución oral	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	900597	No	2
	REXER FLAS 15 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
08/09/2009	comprimidos bucodispersables	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	761924	No	2
	DEVED EL 40.00						
00/00/2000	REXER FLAS 30 mg	CONTRIBUTE DI CASCALI CA L	MDTAGARY	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	7,0000	3.7	_
08/09/2009	comprimidos bucodispersables	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	760322	No	2





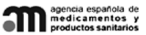
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	REXER FLAS 45 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
08/09/2009	comprimidos bucodispersables	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	de fabricante	760389	No	2
00/09/2009	comprimes successpersucies		141141112211111411	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	700207	110	
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	736355	No	2
00,00,1200	Seri (era) comprimes		2250251122	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	110	_
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	736355	No	2
00,00,1200	Seri Cres Comprimes		ZIII (IZZZ III IZIOZ	Cambio de titular (transferencia) sin cambio	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1,0	_
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	de fabricante	736363	No	2
	r	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	de fabricante	736363	No	2
	AROMASIL 25 mg	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,					
09/09/2009	comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	Revalidación Quinquenal (R.M)	866624	No	2
	AROMASIL 25 mg	7		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	Documentación de Seguridad Clínica	866624	No	2
	AROMASIL 25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	Documentación de Seguridad Clínica	866624	No	2
	COVERSYL 10 mg						
	comprimidos recubiertos con		PERINDOPRIL				
09/09/2009	película	LES LABORATOIRES SERVIER	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652235	No	2
	COVERSYL 10 mg			•			
	comprimidos recubiertos con		PERINDOPRIL				
09/09/2009	película	LES LABORATOIRES SERVIER	ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600325	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	de fabricante	963181	No	2
	-			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	de fabricante	895144	No	2
	•			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	de fabricante	614065	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			COMPLEJO				
			COAGULANTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	FEIBA 1000 UF	BAXTER, S.L.	ANTIINHIBIDOR	Documentación de Calidad	955260	No	2
			COMPLEJO				
			COAGULANTE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	FEIBA 500 UF	BAXTER, S.L.	ANTIINHIBIDOR	Documentación de Calidad	955278	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para	.,	<u></u>	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
22.02.2002	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	32332	1,0	_
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858654	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Seguridad Clínica	858514	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	OMEPRAZOL	de fabricante	891523	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	OMEPRAZOL	de fabricante	887836	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	OMEPRAZOL	de fabricante	899187	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	NUCLOSINA 20 mg cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	OMEPRAZOL	de fabricante	604124	No	2
	PERFALGAN 10mg/ml						
	solución para perfusión			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	744458	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PERFALGAN 10mg/ml						
	solución para perfusión			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	744458	No	2
	PERFALGAN 10mg/ml						
	solución para perfusión			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	intravenosa	BRISTOL MYERS SQUIBB	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	663850	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	VIRAZOLE 6 g	MEDA PHARMA S.A.U	RIBAVIRINA	de fabricante	979351	No	2
				Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
09/09/2009	VIRAZOLE 6 g	MEDA PHARMA S.A.U	RIBAVIRINA	de fabricante	979369	No	2
	ZEMPLAR 5 µg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809640	No	2
	ZEMPLAR 5 µg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809582	No	2
	ZEMPLAR 5 µg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809640	No	2
	ZEMPLAR 5 μg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809582	No	2
	ZEMPLAR 5 μg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809640	No	2
	ZEMPLAR 5 µg/ml solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
09/09/2009	inyectable	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	PARICALCITOL	Documentación de Calidad	809582	No	2
	ANASTROZOL WINTHROP 1						
	mg comprimidos recubiertos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,					
10/09/2009	con pelicula	S.A.	ANASTROZOL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660116	Si	2
	BISOLVON MUCOLITICO 8	BOEHRINGER INGELHEIM	BROMHEXINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	mg/5 ml jarabe	ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	650632	No	2
			FLURAZEPAM	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	DORMODOR 30 mg capsulas	MEDA PHARMA S.A.U	HIDROCLORURO	de fabricante	851451	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	HIDROGENOFOSFA	Λ			
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	TO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683649	No	2
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	DIHIDROGENOFOS				
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	FATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683649	No	2
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	HIDROGENOFOSFA	Λ			
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	TO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683656	No	2
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	DIHIDROGENOFOS				
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	FATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683656	No	2
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	HIDROGENOFOSFA				
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	TO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683664	No	2
			SODIO				
		LABORATORIOS CASEN-	DIHIDROGENOFOS				
10/09/2009	ENEMA CASEN	FLEET, S.A.	FATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683664	No	2
	FAMCICLOVIR						
	PHARMAGENUS 125 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	de fabricante	662364	Si	2
	FAMCICLOVIR						
	PHARMAGENUS 250 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	de fabricante	662373	Si	2
	FAMCICLOVIR						
	PHARMAGENUS 500 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	de fabricante	662374	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FAMCICLOVIR						
	PHARMAGENUS 750 mg						
	comprimidos recubiertos con			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	película	PHARMAGENUS, S.A.	FAMCICLOVIR	de fabricante	662375	Si	2
	INEGY 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650524	No	2
	INEGY 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650524	No	2
	INEGY 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600055	No	2
	INEGY 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600055	No	2
	INEGY 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650545	No	2
	INEGY 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650545	No	2
	INEGY 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600060	No	2
	INEGY 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600060	No	2
	INEGY 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650546	No	2
	INEGY 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650546	No	2
	INEGY 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600061	No	2
	INEGY 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600061	No	2
	INEGY 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650547	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	INEGY 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650547	No	2
	INEGY 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600062	No	2
	INEGY 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600062	No	2
	-		PIRIDOSTIGMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	MESTINON comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BROMURO	de fabricante	851089	No	2
			PIRIDOSTIGMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	MESTINON comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BROMURO	de fabricante	779413	No	2
	PAMIDRONATO TEVA 3						
	mg/ml, concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solución para perfusión	S.L.	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	652239	No	2
	PAMIDRONATO TEVA 3						
	mg/ml, concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solución para perfusión	S.L.	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	652242	No	2
	PAMIDRONATO TEVA 3						
	mg/ml, concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solución para perfusión	S.L.	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	652240	No	2
	PAMIDRONATO TEVA 3						
	mg/ml, concentrado para	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solución para perfusión	S.L.	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	652241	No	2
	RESPIBIEN ANTIALERGICO						
	solución para pulverización		CLORFENAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	nasal	LABORATORIOS CINFA, S.A.	MALEATO	de fabricante	966663	No	2
	RESPIBIEN ANTIALERGICO						
	solución para pulverización		OXIMETAZOLINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	nasal	LABORATORIOS CINFA, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	966663	No	2
	UROKINASE VEDIM 100.000						
	UI. polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solucion para perfusion	VEDIM PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	628602	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	UROKINASE VEDIM 100.000						
	UI. polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solucion para perfusion	VEDIM PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	946822	No	2
	UROKINASE VEDIM 250.000						
	UI. polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solucion para perfusion	VEDIM PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	628370	No	2
	UROKINASE VEDIM 250.000						
	UI. polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	solucion para perfusion	VEDIM PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	955336	No	2
	UROQUIDAN 100.000 polvo y						
	disolvente para solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	perfusión	UCB PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	616847	No	2
	UROQUIDAN 100.000 polvo y						
	disolvente para solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	perfusión	UCB PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	939660	No	2
	UROQUIDAN 250.000 polvo y						
	disolvente para solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	perfusión	UCB PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	620369	No	2
	UROQUIDAN 250.000 polvo y						
	disolvente para solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	perfusión	UCB PHARMA, S.A.	UROQUINASA	Documentación de Seguridad Clínica	953174	No	2
	VYTORIN 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650680	No	2
	VYTORIN 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650680	No	2
	VYTORIN 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600117	No	2
	VYTORIN 10 mg/10 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600117	No	2
	VYTORIN 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650682	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	VYTORIN 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650682	No	2
	VYTORIN 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600118	No	2
	VYTORIN 10 mg/20 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600118	No	2
	VYTORIN 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650681	No	2
	VYTORIN 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650681	No	2
	VYTORIN 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600124	No	2
	VYTORIN 10 mg/40 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600124	No	2
	VYTORIN 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	650683	No	2
	VYTORIN 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	650683	No	2
	VYTORIN 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	SIMVASTATINA	Documentación de Seguridad Clínica	600119	No	2
	VYTORIN 10 mg/80 mg	MERCK SHARP AND DOHME		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
10/09/2009	comprimidos	SP LTD.	EZETIMIBA	Documentación de Seguridad Clínica	600119	No	2
			CICLOBENZAPRIN	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
10/09/2009	YURELAX cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	A HIDROCLORURO	de fabricante	961763	No	2
	ATENATIV 1000 UI, polvo y						
	disolvente para solución para		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	992479	No	2
	ATENATIV 1000 UI, polvo y	,					
	disolvente para solución para		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	992479	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	643502	No	2
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	988964	No	2
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	643502	No	2
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	988964	No	2
	BISOLGRIP FORTE Polvo para	BOEHRINGER INGELHEIM	CLORFENAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	solución oral	ESPAÑA, S.A.	MALEATO	de fabricante	659085	No	2
	BISOLGRIP FORTE Polvo para	BOEHRINGER INGELHEIM	FENILEFRINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	solución oral	ESPAÑA, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	659085	No	2
	BISOLGRIP FORTE Polvo para	BOEHRINGER INGELHEIM		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	solución oral	ESPAÑA, S.A.	PARACETAMOL	de fabricante	659085	No	2
	DIOVAN 80 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	715581	No	2
	DIOVAN 80 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	631523	No	2
	DIOVAN CARDIO 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	651567	No	2
	DIOVAN CARDIO 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	600280	No	2
	ESERTIA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	616268	No	2
	ESERTIA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734616	No	2
	ESERTIA 10 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734640	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ESERTIA 10 mg/ml gotas	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	orales en solución	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	650463	No	2
	ESERTIA 15 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734608	No	2
	ESERTIA 15 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734582	No	2
	ESERTIA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734558	No	2
	ESERTIA 20 mg comprimidos	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	734533	No	2
	ESERTIA 20 mg/ml gotas	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	orales en solución	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	659186	No	2
	ESERTIA 20 mg/ml gotas	LABORATORIOS ALMIRALL,	ESCITALOPRAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	orales en solución	S.A.	OXALATO	Documentación de Calidad	659186	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	815894	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Documentación de Calidad	815894	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	816017	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Documentación de Calidad	816017	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	816108	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Documentación de Calidad	816108	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	FACTOR IX	Documentación de Calidad	816421	No	2
	FACTOR IX GRIFOLS 50						
	UI/m polvo y disolvente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	solución inyectable	INSTITUTO GRIFOLS, S.A.	PROTEINAS	Documentación de Calidad	816421	No	2
	FLUORO-URACIL 50mg/ml			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	solución inyectable	MEDA PHARMA S.A.U	FLUOROURACILO	de fabricante	615898	No	2
	FLUORO-URACIL 50mg/ml			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	solución inyectable	MEDA PHARMA S.A.U	FLUOROURACILO	de fabricante	689406	No	2
	FLUVASTATINA						
	RATIOPHARM 80 mg						
	comprimidos de liberación		FLUVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	SODICA	de fabricante	661931	Si	2
	FLUVASTATINA						
	RATIOPHARM 80 mg						
	comprimidos de liberación		FLUVASTATINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	prolongada	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	SODICA	de fabricante	603833	Si	2
			COMPLEJO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	NATUSAN pomada	JOHNSON AND JOHNSON, S.A.	GLICEROBORICO	Documentación de Calidad	791293	No	2
	PANTOPRAZOL KERN						
	PHARMA 40 mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	gastrorresistentes	KERN PHARMA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656138	Si	2
	PANTOPRAZOL KERN						
	PHARMA 40 mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	gastrorresistentes	KERN PHARMA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	656139	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PANTOPRAZOL KERN						
	PHARMA 40 mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	gastrorresistentes	KERN PHARMA, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	600711	Si	2
	PANTOPRAZOL MADAUS						
	40 mg polvo para solución		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	659311	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.05 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	650412	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.05 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	650413	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.05 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	660144	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.05 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	660145	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	650441	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 0.25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	650442	Si	2
	PERGOLIDA TEVA 1 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	PERGOLIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	comprimidos	S.L.	MESILATO	Documentación de Seguridad Clínica	650443	Si	2
	•		NEOSTIGMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	PROSTIGMINE ampollas	MEDA PHARMA S.A.U	METILSULFATO	de fabricante	628115	No	2
			NEOSTIGMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
11/09/2009	PROSTIGMINE ampollas	MEDA PHARMA S.A.U	METILSULFATO	de fabricante	848473	No	2
	TAMSULOSINA						
	PHARMAGENUS 0,4 mg						
	cápsulas duras de liberación		TAMSULOSINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
11/09/2009	prolongada	PHARMAGENUS, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	659166	Si	2





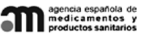
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ACIDO ALENDRONICO						
	SEMANAL ALMUS 70 mg		ALENDRONATO				
	comprimidos recubiertos con		SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	659407	Si	2
	ACIDO ALENDRONICO						
	SEMANAL COMBIX 70 mg		ALENDRONATO				
	comprimidos recubiertos con		SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	película	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	659408	Si	2
	ACIDO ALENDRONICO		ALENDRONATO				
	SEMANAL PHARMAGENUS		SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	70 mg comprimidos	PHARMAGENUS, S.A.	TRIHIDRATO	Documentación de Calidad	659251	Si	2
	ATENATIV 1000 UI, polvo y						
	disolvente para solución para		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	perfusión	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	992479	No	2
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	643502	No	2
	ATENATIV 500 U.I. liofilizado		ANTITROMBINA III	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	inyectable	OCTAPHARMA, S.A.	HUMANA	Documentación de Calidad	988964	No	2
	BENTIFEN 0,25mg/ml colirio	NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	en solucion	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677971	No	2
	BENTIFEN 0,25mg/ml colirio	NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	en solucion	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677971	No	2
	BENTIFEN 0,25mg/ml colirio	NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	en solucion	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677971	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677724	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677633	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677625	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677757	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677740	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677724	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677633	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677625	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677757	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	BENTIFEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677740	No	2
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg						
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608281	Si	2
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT			r			
	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg		HIDROCLOROTIAZI				
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	608281	Si	2
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT			•			
	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg						
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704148	Si	2
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT			1			
	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg		HIDROCLOROTIAZI				
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	704148	Si	2
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT			1			
	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Documentación de Seguridad Preclínica	608281	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT						
	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	DA	Documentación de Seguridad Preclínica	608281	Si	2
1	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT						
1	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CAPTOPRIL	Documentación de Seguridad Preclínica	704148	Si	2
1	CAPTOPRIL/HIDROCLOROT						
1	AZIDA SÁNDOZ 50/25 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.		Documentación de Seguridad Preclínica	704148	Si	2
1	DIAFORÍN 0.5 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651262	No	2
	DIAFORÍN 0.5 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651325	No	2
	DIAFORÍN 0.5 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	602518	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651326	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651327	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 2 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	602520	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651328	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.		Documentación de Calidad	651329	No	2
		-		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	DIAFORÍN 4 mg comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.		Documentación de Calidad	602522	No	2
	DIOVAN 160 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	recubiertos con película	S.A.		Documentación de Calidad	629105	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	recubiertos con película	S.A.		Documentación de Calidad	720631	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FLUOXETINA MYLAN 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	FLUOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos dispersables	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	656198	Si	2
	FLUOXETINA MYLAN 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	FLUOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos dispersables	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	656201	Si	2
	FLUOXETINA MYLAN 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	FLUOXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos dispersables	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	600725	Si	2
		FARLINE					
	GENERESPIR 35	COMERCIALIZADORA DE					
	microgramos/pulsación solución	PRODUCTOS	OXIMETAZOLINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
14/09/2009	para pulverización nasal	FARMACEUTICOS, S.A.	HIDROCLORURO	de fabricante	663824	No	2
	LISINOPRIL-						
	HIDROCLOROTIAZIDA						
	TEVA 20 mg/12.5 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	LISINOPRIL	Documentación de Seguridad Clínica	650150	Si	2
	LISINOPRIL-						
	HIDROCLOROTIAZIDA						
	TEVA 20 mg/12.5 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	HIDROCLOROTIAZ	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	DA	Documentación de Seguridad Clínica	650150	Si	2
	PAMIDRONATO HOSPIRA 6						
	mg/ml concentrado para		PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	795328	No	2
	PAMIDRONATO HOSPIRA 3						
	mg/ml concentrado para		PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	794958	No	2
	PAMIDRONATO HOSPIRA 3						
	mg/ml concentrado para		PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	794891	No	2
	PAMIDRONATO HOSPIRA 9						
	mg/ml concentrado para		PAMIDRONICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	solución para perfusión	HOSPIRA UK LIMITED	ACIDO	Documentación de Seguridad Clínica	795401	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PAROXETINA ACOST 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	ACOST COMERCIAL GENERIC-	PAROXETINA				
14/09/2009	película	PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	777763	Si	2
	PAROXETINA ACOST 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	ACOST COMERCIAL GENERIC-	PAROXETINA				
14/09/2009	película	PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	777862	Si	2
	PAROXETINA ACOST 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	ACOST COMERCIAL GENERIC-	PAROXETINA				
14/09/2009	película	PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	778092	Si	2
	PAROXETINA ACOST 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	ACOST COMERCIAL GENERIC-	PAROXETINA				
14/09/2009	película	PHARMA, S.L.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	619601	Si	2
	RISFARMAL 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656501	No	2
	RISFARMAL 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656502	No	2
	RISFARMAL 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	602519	No	2
	RISFARMAL 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656503	No	2
	RISFARMAL 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656506	No	2
	RISFARMAL 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	602521	No	2
	RISFARMAL 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656507	No	2
	RISFARMAL 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	602523	No	2
	RISFARMAL 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	BRAINPHARMA, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	656508	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RISPERIDONA DAVUR 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651311	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651312	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 1 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600218	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651313	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651314	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 3 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600219	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651317	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	651318	Si	2
	RISPERIDONA DAVUR 6 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	LABORATORIOS DAVUR, S.L.	RISPERIDONA	Documentación de Calidad	600220	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	SKINOREN 200mg/g crema	INTENDIS FARMA, S.A.	AZELAICO ACIDO	Documentación de Calidad	774638	No	2
	SUPREFACT inyectable 1		BUSERELINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	mg/ml solución inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACETATO	Documentación de Calidad	969626	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 10 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	977843	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 10 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	984070	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 10 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	977843	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 10 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	984070	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	TAMOXIFENO FUNK 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	984211	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	990127	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	984211	No	2
	TAMOXIFENO FUNK 20 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,	TAMOXIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	S.L.	CITRATO	Documentación de Calidad	990127	No	2
	YODUK 200 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843102	No	2
	YODUK 200 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843862	No	2
	YODUK 200 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843102	No	2
	YODUK 200 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843862	No	2
	YODUK 100 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843870	No	2
	YODUK 100 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843888	No	2
	YODUK 100 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843870	No	2
	YODUK 100 MCG			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	comprimidos	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	POTASIO IODURO	Documentación de Calidad	843888	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677989	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677989	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677989	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677575	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677583	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677559	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677609	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677591	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677575	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677583	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677559	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677609	No	2
		NOVARTIS FARMACEUTICA,	KETOTIFENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
14/09/2009	ZADITEN colirio monodosis	S.A.	FUMARATO	Documentación de Calidad	677591	No	2
	ALTELLUS 0,15 niños solución						
15/09/2009	inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656715	No	2
	ALTELLUS 0,15 niños solución			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Documentación de Calidad	656715	No	2
	ALTELLUS 0,15 niños solución	1		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Documentación de Calidad	656715	No	2
	ALTELLUS 0,3 adultos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Documentación de Calidad	656714	No	2
	ALTELLUS 0,3 adultos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	solución inyectable	ALK ABELLO A/S	EPINEFRINA	Documentación de Calidad	656714	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AXIAGO 10 mg granulado						
	gastrorresistente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	suspensión oral, sobre	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	661320	No	2
15/09/2009	COVERSYL 4 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661142	No	2
15/09/2009	COVERSYL 4 mg comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	640904	No	2
	DOMANION 4 mg		PERINDOPRIL				
15/09/2009	comprimidos	LES LABORATOIRES SERVIER		OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662138	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	GRUPO C	Documentación de Calidad	632141	No	2
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	TETANICO	Documentación de Calidad	632141	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	GRUPO C	Documentación de Calidad	933788	No	2
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	TETANICO	Documentación de Calidad	933788	No	2
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	TETANICO	Documentación de Calidad	632141	No	2
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	GRUPO C	Documentación de Calidad	632141	No	2
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	TOXOIDE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	TETANICO	Documentación de Calidad	933788	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
			ANTIGENO				
			POLISACARIDO				
	NEISVAC-C suspensión para	BAXTER HEALTHCARE	MENINGOCOCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	inyección en jeringa precagada	LIMITED	GRUPO C	Documentación de Calidad	933788	No	2
	NEXIUM 10 mg granulado						
	gastrorresistente para	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	suspensión oral, sobre	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	661321	No	2
	DADAGETANOL GEG 10			MODIFICA GIONES EL H. C. I. I.			
	PARACETAMOL G.E.S. 10	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	450405		_
15/09/2009	mg/ml, solución para perfusión	LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	658487	No	2
	PARACETAMOL G.E.S. 10	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	mg/ml, solución para perfusión	LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	658486	No	2
13/09/2009	mg/mi, solucion para pertusion	LABORATORIO, S.A.	TARACETAMOL	Documentación de Candad	030400	140	2
	PARACETAMOL G.E.S. 10	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	mg/ml, solución para perfusión	LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	658487	No	2
	PARACETAMOL G.E.S. 10	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
15/09/2009	mg/ml, solución para perfusión	LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	658486	No	2
	PAROXETINA MYLAN 20		D . D 0				
	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999828	Si	2
	PAROXETINA MYLAN 20		DADOMETRIA	MODIFICA CIONES E. H. C. I.			
1.7.100.1200.0	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	000000	a.	
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999829	Si	2
	PAROXETINA MYLAN 20	MAN AN DUADAMA CELEBRATA	DADOMETINA	MODIFICA CIONES TI. H. C. I. I			
1.7.100.1200.0	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	000000	a.	
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999828	Si	2
	PAROXETINA MYLAN 20	NAME AND DESCRIPTION OF STREET	DA DOMETRIA	MODIFICA GIONES EL H. C			
	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	00	<u> </u>	
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	999829	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PAROXETINA MYLAN 20						
	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	663852	Si	2
	PAROXETINA MYLAN 20						
	mg comprimidos recubiertos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PAROXETINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
15/09/2009	con película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	663853	Si	2
			BENZOILO	Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
15/09/2009	PEROXACNE 100 mg/g gel	ARAFARMA GROUP, S.A.	PEROXIDO	titular son la misma entidad	905976	No	2
			BENZOILO	Cambio de titular (transferencia). Fabricante y			
15/09/2009	PEROXACNE 50 mg/g gel	ARAFARMA GROUP, S.A.	PEROXIDO	titular son la misma entidad	905968	No	2
	BESILATO DE ATRACURIO-						
	HAMELN 10 mg/ml solución		ATRACURIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	para inyección	PHARMA HAMELN GMBH	BESILATO	Documentación de Calidad	721134	Si	2
	BESILATO DE ATRACURIO-						
	HAMELN 10 mg/ml solución		ATRACURIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	para inyección	PHARMA HAMELN GMBH	BESILATO	Documentación de Calidad	721027	Si	2
	BESILATO DE ATRACURIO-						
	HAMELN 10 mg/ml solución		ATRACURIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	para inyección	PHARMA HAMELN GMBH	BESILATO	Documentación de Calidad	721134	Si	2
	BESILATO DE ATRACURIO-						
	HAMELN 10 mg/ml solución		ATRACURIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	para inyección	PHARMA HAMELN GMBH	BESILATO	Documentación de Calidad	721027	Si	2
	GLUCOSAMINA EDIGEN						
	1500 mg polvo para solución		GLUCOSAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/09/2009	oral	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SULFATO	de fabricante	662504	Si	2
	GLUCOSAMINA EDIGEN	Í					
	1500 mg polvo para solución		GLUCOSAMINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/09/2009	oral	LABORATORIOS EDIGEN, S.A	SULFATO	de fabricante	662505	Si	2
	LANSOPRAZOL ALMUS 15	,					
	mg cápsulas duras			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/09/2009	gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	de fabricante	663114	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LANSOPRAZOL ALMUS 30						
	mg cápsulas duras			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/09/2009	gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	de fabricante	663115	Si	2
	LANSOPRAZOL ALMUS 30						
	mg cápsulas duras			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
16/09/2009	gastrorresistentes	ALMUS FARMACEUTICA, S.A.	LANSOPRAZOL	de fabricante	663116	Si	2
	RELERT 20 mg comprimidos						
16/09/2009	recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	955724	No	2
	RELERT 20 mg comprimidos						
16/09/2009	recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	960633	No	2
	RELERT 40 mg comprimidos						
16/09/2009	recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	965483	No	2
	RELERT 40 mg comprimidos						
16/09/2009	recubiertos con película	PFIZER, S.A.	ELETRIPTAN	Cambio de Laboratorio Comercializador	965491	No	2
	STERIPET 250 MBq/ml	GE HEALTHCARE BIO-	FLUDESOXIGLUCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	solución inyectable	SCIENCES, S.A.	SA (18F)	Documentación de Calidad	653978	No	2
	STERIPET 250 MBq/ml	GE HEALTHCARE BIO-	FLUDESOXIGLUCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	solución inyectable	SCIENCES, S.A.	SA (18F)	Documentación de Calidad	653978	No	2
	STERIPET 250 MBq/ml	GE HEALTHCARE BIO-	FLUDESOXIGLUCO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	solución inyectable	SCIENCES, S.A.	SA (18F)	Documentación de Calidad	653978	No	2
	STRATTERA 10 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654091	No	2
	STRATTERA 10 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654092	No	2
	STRATTERA 18 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654089	No	2
	STRATTERA 18 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654090	No	2
	STRATTERA 25 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654093	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	STRATTERA 25 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654094	No	2
	STRATTERA 40 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654083	No	2
	STRATTERA 40 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654084	No	2
	STRATTERA 5 mg cápsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654085	No	2
	STRATTERA 5 mg cápsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654086	No	2
	STRATTERA 60 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654081	No	2
	STRATTERA 60 mg capsulas		ATOMOXETINA				
16/09/2009	duras	LILLY, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	654082	No	2
	VALS 160 mg Comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	726398	No	2
	VALS 80 mg Comprimidos	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	recubiertos con película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	727388	No	2
	VALS CARDIO 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	652838	No	2
	VALS CARDIO 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
16/09/2009	película	S.A.	VALSARTAN	Documentación de Calidad	600422	No	2
	VENOFER 20 mg/ml solución						
	inyectable o concentrado para						
16/09/2009	solución para perfusión	VIFOR FRANCE S.A.	HIERRO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	882886	No	2
	ALBUMINA HUMANA						
	KEDRION 200 g/l solución		ALBUMINA				
17/09/2009	para perfusión	KEDRION, S.P.A.	HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658379	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ALBUMINA HUMANA						
	KEDRION 200 g/l solución		ALBUMINA				
17/09/2009	para perfusión	KEDRION, S.P.A.	HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658380	No	2
	ALBUMINA HUMANA						
	KEDRION 250 g/l solución		ALBUMINA				
17/09/2009	para perfusión	KEDRION, S.P.A.	HUMANA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658381	No	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	660436	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 10 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	602764	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 20 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	660457	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 20 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	602765	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 40 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	660473	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 40 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	602766	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 80 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	660460	Si	2
	ATORVASTATINA						
	PHARMACIA 80 mg		ATORVASTATINA				
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	CALCICA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
17/09/2009	pélicula	S.L.	TRIHIDRATO	de fabricante	602767	Si	2
	BICALUTAMIDA ACEBEX						
	50 mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Documentación de Seguridad Clínica	660539	Si	2
	CILAZAPRIL TEVA 1 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	película	S.L.	CILAZAPRIL	Documentación de Seguridad Clínica	661277	Si	2
	CILAZAPRIL TEVA 2.5 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	película	S.L.	CILAZAPRIL	Documentación de Seguridad Clínica	661278	Si	2
	CILAZAPRIL TEVA 5 mg			_			
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	película	S.L.	CILAZAPRIL	Documentación de Seguridad Clínica	661279	Si	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657718	No	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657726	No	2
	FRAXIPARINA 0,3 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	638981	No	2
	FRAXIPARINA 0,4 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657734	No	2
	FRAXIPARINA 0,4 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657742	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FRAXIPARINA 0,4 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	641092	No	2
	FRAXIPARINA 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657759	No	2
	FRAXIPARINA 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657791	No	2
	FRAXIPARINA 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	641100	No	2
	FRAXIPARINA 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657940	No	2
	FRAXIPARINA 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	657809	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	660050	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,6 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	660035	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	659987	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 0,8 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	660019	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 1 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	660076	No	2
	FRAXIPARINA FORTE 1 ml		NADROPARINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución inyectable	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	CALCICA	Documentación de Calidad	660092	No	2
	HUMATROPE 12 mg polvo y						
	disolvente para solución						
17/09/2009	inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	690586	No	2
	HUMATROPE 24 mg polvo y	,					
	disolvente para solución						
17/09/2009	inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	690578	No	2



FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	HUMATROPE 6 mg polvo y						
	disolvente para solución						
17/09/2009	inyectable	LILLY, S.A.	SOMATROPINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	690594	No	2
		MERCK SHARP AND DOHME	MONTELUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	DE ESPAÑA, S.A.	SODICO	Documentación de Calidad	840645	No	2
	VINZAM 1000 mg polvo para	LABORATORIOS ALMIRALL,	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	suspension oral en sobre	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	695155	No	2
	VINZAM 200 mg/5 ml polvo	LABORATORIOS ALMIRALL,	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	para suspension oral en frasco	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	693788	No	2
	VINZAM 200 mg/5 ml polvo	LABORATORIOS ALMIRALL,	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	para suspension oral en frasco	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	791624	No	2
	VINZAM 500 mg comprimidos	-	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	recubiertos con pelicula	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	674721	No	2
	VINZAM 500 mg polvo para	LABORATORIOS ALMIRALL,	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	solución para perfusión	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	783274	No	2
	VINZAM 500 mg polvo para	LABORATORIOS ALMIRALL,	AZITROMICINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
17/09/2009	suspension oral en sobre	S.A.	DIHIDRATO	Documentación de Seguridad Clínica	695148	No	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		AMOXICILINA				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606160	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		CLAVULANATO				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	606160	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		AMOXICILINA				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616656	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		CLAVULANATO				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	616656	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		AMOXICILINA				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999719	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		CLAVULANATO				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999719	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		AMOXICILINA				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999718	Si	2
	AMOXICILINA /ACIDO						
	CLAVULANICO						
	RATIOPHARM 500/125						
	comprimidos con cubierta		CLAVULANATO				
18/09/2009	pelicular	RATIOPHARM ESPAÑA, S.A.	POTASIO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999718	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	BICALUTAMIDA						
	TEMPERBEX 50 mg						
	comprimidos recubiertos con			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/09/2009	película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Documentación de Seguridad Clínica	659535	Si	2
	BICALUTAMIDA TOSICINA						
	50 MG comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/09/2009	con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	Documentación de Seguridad Clínica	660040	Si	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	de fabricante	661981	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	de fabricante	661981	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	de fabricante	661980	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	de fabricante	661980	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661981	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661981	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661980	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661980	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661982	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661982	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661984	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075						
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661984	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	de fabricante	661982	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	de fabricante	661982	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	de fabricante	661984	No	2
	ETINILESTRADIOL/GESTOD						
	ENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
18/09/2009	mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	de fabricante	661984	No	2
	PERINDOPRIL KRKA 2 mg						
18/09/2009	comprimidos	KRKA, D.D., NOVO MESTO	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659101	No	2
	PERINDOPRIL KRKA 4 mg						
18/09/2009	comprimidos	KRKA, D.D., NOVO MESTO	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659103	Si	2
	PERINDOPRIL KRKA 8 mg						
18/09/2009	comprimidos	KRKA POLSKA SP.Z.O.O	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661647	Si	2





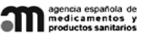
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
10/00/2000	PERINDOPRIL KRKA 8 mg				40.000	~.	
18/09/2009	comprimidos	KRKA POLSKA SP.Z.O.O	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603083	Si	2
	SINGULAIR 10 mg	ACED CAN CALLED A VAD DOWN CE	A CONTENT A LIVE A CITE	MODERNICA GROVENICATION IN CONTRACTION IN CONTRACTI			
10/00/2000	comprimidos recubiertos con	MERCK SHARP AND DOHME	MONTELUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
18/09/2009	película	DE ESPAÑA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	662056	No	2
	SINGULAIR 4 mg	MERCK SHARP AND DOHME	MONTELUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/09/2009	comprimidos masticables	DE ESPAÑA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	709394	No	2
		MERCK SHARP AND DOHME	MONTELUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
18/09/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	DE ESPAÑA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	840645	No	2
	SINGULAIR 5 mg	MERCK SHARP AND DOHME	MONTELUKAST	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
18/09/2009	comprimidos masticables	DE ESPAÑA, S.A.	SODICO	Documentación de Seguridad Clínica	662064	No	2
	ACARBOSA TARBIS 100 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/09/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	de fabricante	662224	Si	2
	ACARBOSA TARBIS 100 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/09/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	de fabricante	662225	Si	2
	ACARBOSA TARBIS 50 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/09/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	de fabricante	662362	Si	2
	ACARBOSA TARBIS 50 mg			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
21/09/2009	comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	de fabricante	662363	Si	2
	AMISULPRIDA WINTHROP	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	100 mg comprimidos	S.A.	AMISULPRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654076	Si	2
	AMISULPRIDA WINTHROP	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	200 mg comprimidos	S.A.	AMISULPRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654074	Si	2
	AMISULPRIDA WINTHROP						
	400 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	recubiertos con película	S.A.	AMISULPRIDA	Documentación de Seguridad Clínica	654075	Si	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	624676	No	2
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	959510	No	2





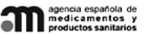
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AXIAGO 40 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	853218	No	2
	AXIAGO 10 mg granulado						
	gastrorresistente para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	suspensión oral, sobre	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	661320	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	624536	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	853077	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	852665	No	2
	AXIAGO 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	BETA, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	848945	No	2
21/09/2009	BEMOLAN 2000 mg gel	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	646943	No	2
21/09/2009	BEMOLAN 2000 mg gel	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	684902	No	2
	BEMOLAN 400 mg						
21/09/2009	comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	972893	No	2
	BEMOLAN 800 mg						
21/09/2009	comprimidos masticables	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	982249	No	2
21/09/2009	BEMOLAN 800 mg gel	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	973388	No	2
21/09/2009	BEMOLAN 800 mg gel	NYCOMED PHARMA, S.A	MAGALDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	647032	No	2
	DETRUSITOL 1 mg						
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848580	No	2
	DETRUSITOL 1 mg						
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848580	No	2
	DETRUSITOL 1 mg						
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	848580	No	2





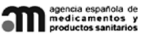
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	DETRUSITOL 2 mg						
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661256	No	2
	DETRUSITOL 2 mg			-			
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661256	No	2
	DETRUSITOL 2 mg						
	comprimidos recubiertos con		TOLTERODINA				
21/09/2009	película	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661256	No	2
	DETRUSITOL NEO 2 mg						
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	884205	No	2
	DETRUSITOL NEO 2 mg						
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	884205	No	2
	DETRUSITOL NEO 2 mg			1			
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	884205	No	2
	DETRUSITOL NEO 4 mg,			1			
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999881	No	2
	DETRUSITOL NEO 4 mg,	,					
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999881	No	2
	DETRUSITOL NEO 4 mg,	,		1			
	cápsulas duras de liberación		TOLTERODINA				
21/09/2009	prolongada	PFIZER, S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999881	No	2
		,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2
	1			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
	_			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
21/09/2009	inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	936989	No	2
		LABORATORIOS ALMIRALL,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	polvo para inhalación	S.A.	SALMETEROL	Documentación de Seguridad Clínica	937318	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Calidad	858688	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
-	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Calidad	858688	No	2





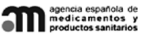
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Calidad	858688	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Calidad	858662	No	2





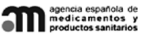
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Calidad	858662	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Documentación de Calidad	858654	No	2





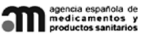
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Calidad	858654	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Calidad	858654	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUTAMICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACIDO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	TIROSINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ARGININA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SERINA	Documentación de Calidad	858514	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PROLINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLICEROFOSFATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SODIO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ANHIDRA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CLORURO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	METIONINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	SULFATO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	VALINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para		ACEITE SOJA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	PURIFICADO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLICINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	LEUCINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	CALCIO CLORURO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ALANINA	Documentación de Calidad	858514	No	2
	KABIVEN emulsión para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	perfusión	FRESENIUS KABI AB	ASPARTICO ACIDO	Documentación de Calidad	858514	No	2
	LANSOPRAZOL ALTER 30						
	mg Cápsulas duras			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	gastrorresistentes	LABORATORIOS ALTER, S.A.	LANSOPRAZOL	Documentación de Calidad	653233	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	Lonseren 25 mg/ml solución		PIPOTIAZINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	inyectable	SANOFI AVENTIS, S.A.	PALMITATO	Documentación de Seguridad Clínica	782227	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	MICRODIOL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	863613	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	MICRODIOL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	863613	No	2
	QUINAPRIL TEVA 20 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	•	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	659296	Si	2
	QUINAPRIL TEVA 40 mg						
	comprimidos recubiertos con	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	-	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	659294	Si	2
	QUINAPRIL TEVA 5 mg						
	comprimidos recubiertos con	*	•	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	película	S.L.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	659295	Si	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	736355	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	736355	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	736363	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
21/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Seguridad Clínica	736363	No	2
	ACIDO ALENDRONICO						
	SEMANAL BEXAL 70 mg						
	comprimidos recubiertos con		ALENDRONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	película	BEXAL FARMACEUTICA, S.A	SODIO	Documentación de Seguridad Clínica	662655	Si	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866566	No	2





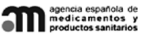
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
22/00/2000	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO HEPATITIS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	044550	No	2
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPAIIIIS A	Documentación de Candad	866558	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866400	No	2
22/00/2000	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	0.66225	<b>N</b> T	
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866335	No	2
22/09/2009	EPAXAL emulsión para inyección en jeringa precargada	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO HEPATITIS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866566	No	2
22/09/2009	inyeccion en jerniga precargada	S.K.L.	IIEFAITIS A	Documentación de Candad	800300	NO	2
22/09/2009	EPAXAL emulsión para inyección en jeringa precargada	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	ANTIGENO HEPATITIS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866558	No	2
	3 3 5 1 5						
22/09/2009	EPAXAL emulsión para inyección en jeringa precargada	BERNA BIOTECH ITALIA, S.R.L.	ANTIGENO HEPATITIS A	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866400	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada		HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866335	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	-	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866566	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866558	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866400	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada		HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866335	No	2
		DEDNIA DIOTECNIATA	ANTERCENIO	MODIFICA GIONEGE: H. C. I.			
22 /00 /2000	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	0.66566		2
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866566	No	2
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	-	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866558	No	2
22,00,200	injection on jernigu precuigudu	S.IU.E.		Documentation de Caridad	000220	110	
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada		HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866400	No	2
	3 2 1 2						
	EPAXAL emulsión para	BERNA BIOTECH ITALIA,	ANTIGENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	inyección en jeringa precargada	S.R.L.	HEPATITIS A	Documentación de Calidad	866335	No	2
	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
22/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685073	No	2
	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
22/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685065	No	2
	GARDENAL 50 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	FENOBARBITAL	Documentación de Seguridad Clínica	761833	No	2
	LANSOPRAZOL ALTER 15						
	mg Cápsulas duras			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
22/09/2009	gastrorresistentes	LABORATORIOS ALTER, S.A.	LANSOPRAZOL	Documentación de Calidad	817791	Si	2
	NEWHAL MIDG 40	A CERT A CERTAIN CA		MODIFICA CIONES E. H. C			
22 /00 /2000	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA	EGOLGEDD A GOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	60.40.50		
22/09/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	624858	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	804948	No	2
	NEXIUM MUPS 40 mg	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	comprimidos gastrorresistentes	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	Documentación de Seguridad Clínica	935353	No	2
	NEXIUM 40mg polvo para	,		5			
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	941971	No	2
	NEXIUM 40mg polvo para						
	solución inyectable y para	ASTRAZENECA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	perfusión	FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	<b>ESOMEPRAZOL</b>	Documentación de Seguridad Clínica	640649	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	ORAP 1 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	798637	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	ORAP 1 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	798629	No	2
	ORAP FUERTE 4 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	PIMOZIDA	Documentación de Seguridad Clínica	798611	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899443	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	899468	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION				
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	899443	No	2
	QUOMEM 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación	SMITHKLINE BEECHAM	BUPROPION				
22/09/2009	prolongada	FARMA, S.A	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	899468	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION				
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	893891	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION				
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	893875	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION				
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650368	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2
	ZYNTABAC 150 mg						
	comprimidos recubiertos con						
	película de liberación		BUPROPION	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
22/09/2009	prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2
	CALLÍVORO MARTHAND			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	BENZOCAINA	Documentación de Calidad	913301	No	2
	CALLÍVORO MARTHAND			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	SALICILICO ACIDO	Documentación de Calidad	913301	No	2
	CALLÍVORO MARTHAND			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	BENZOCAINA	Documentación de Calidad	913319	No	2
	CALLÍVORO MARTHAND			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	SALICILICO ACIDO	Documentación de Calidad	913319	No	2
	CARBOPLATINO ACTAVIS						
	10 mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660226	Si	2
	CARBOPLATINO ACTAVIS						
	10 mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660228	Si	2
	CARBOPLATINO ACTAVIS						
	10 mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660227	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CISPLATINO ACTAVIS 1						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659392	Si	2
	CISPLATINO ACTAVIS 1						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659393	Si	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685032	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656039	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656040	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656043	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656044	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656045	No	2
	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685057	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821504	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821520	No	2





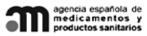
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821553	No	2
	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685040	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654649	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660372	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,					
23/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654648	No	2
			TRIFOLIUM				
		LABORATORIOS CASEN-	PRATENSE	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/09/2009	EQUILGYN capsulas	FLEET, S.L.	EXTRACTO	de fabricante	651503	No	2
		LABORATORIOS CASEN-	GLYCINE MAX	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
23/09/2009	EQUILGYN capsulas	FLEET, S.L.	MERR EXTO SECO	de fabricante	651503	No	2
	FLUDARABINA ACTAVIS 50						
	mg polvo para solución		FLUDARABINA				
23/09/2009	inyectable o para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FOSFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663599	Si	2
	FLUDARABINA ACTAVIS 50						
	mg polvo para solución		FLUDARABINA				
23/09/2009	inyectable o para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FOSFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663600	Si	2
	FLUMAZENILO ACTAVIS						
23/09/2009	0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651156	No	2
	FLUMAZENILO ACTAVIS						
23/09/2009	0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651157	No	2
	GABMYLAN 300 mg cápsulas						
23/09/2009	duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	874065	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GABMYLAN 400 mg cápsulas						
23/09/2009	duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	873208	No	2
			PHLEUM				
			PRATENSE				
	GRAZURA 75000 SQ-T		EXTRACTO DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	liofilizado oral	ALK ABELLO A/S	POLEN	Documentación de Indicaciones	658357	No	2
	MINESSE comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL		892141	No	2
	MINESSE comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Documentación de Calidad	892141	No	2
	MINESSE comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	Documentación de Calidad	892158	No	2
	MINESSE comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	Documentación de Calidad	892158	No	2
	NEOBRUFEN RETARD 800						
	mg comprimidos de liberacion						
23/09/2009	prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669861	No	2
	OXALIPLATINO ACTAVIS 5						
	mg/ml polvo para solución para						
23/09/2009	perfusión	ACTAVIS GROUP HF.	OXALIPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662686	Si	2
	OXALIPLATINO ACTAVIS 5						
	mg/ml polvo para solución para						
23/09/2009	perfusión	ACTAVIS GROUP HF.	OXALIPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662687	Si	2
	PACLITAXEL ACTAVIS 6						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663768	Si	2
	PACLITAXEL ACTAVIS 6						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663742	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PACLITAXEL ACTAVIS 6						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663743	Si	2
	PACLITAXEL ACTAVIS 6						
	mg/ml concentrado para						
23/09/2009	solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663744	Si	2
	PROFLOX 400 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO				
23/09/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	841486	No	2
	PROFLOX 400 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO				
23/09/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	841510	No	2
	PROFLOX 400 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO				
23/09/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604223	No	2
	PROFLOX 400 mg						
	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Indicaciones	841486	No	2
	PROFLOX 400 mg	LABORATIONIOS DE ESTEVE	MONIEL ON COMO	MODELICA GIONECE, H. C. I.			
22 /22 /22 22	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	0.41.71.0		
23/09/2009	película	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Indicaciones	841510	No	2
	PROFLOX 400 mg	I ADODATORIOG DD ECTEVE	MOVIEL OVACINO	MODIFICA CIONES Time Honor distance la			
22 /00 /2000	comprimidos recubiertos con	LABORATORIOS DR. ESTEVE,	MOXIFLOXACINO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	60.4222	2.7	2
23/09/2009	película RENNIE REFLUXINE	S.A.	HIDROCLORURO	Documentación de Indicaciones	604223	No	2
22/00/2000		QUIMICA FARMACEUTICA	ALCINATO CODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	775212	No	
23/09/2009	suspensión RENNIE REFLUXINE	BAYER, S.A.  QUIMICA FARMACEUTICA	ALGINATO SODIO CALCIO	Documentación de Calidad	775312	No	2
22/00/2000		_		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	775212	NT-	
23/09/2009	suspensión RENNIE REFLUXINE	BAYER, S.A.	CARBONATO MAGNESIO	Documentación de Calidad  MODIFICA CIONES Tipo II referidas a la	775312	No	2
23/09/2009		QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.A.	CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775312	No	2
43/09/4009	suspensión	DAIEK, S.A.	CARDUNATO	Documentación de Candad	113312	INO	7





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	ALGINATO SODIO	Documentación de Calidad	775395	No	2
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA	CALCIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	CARBONATO	Documentación de Calidad	775395	No	2
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA	MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	CARBONATO	Documentación de Calidad	775395	No	2
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	ALGINATO SODIO	Documentación de Calidad	775379	No	2
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA	CALCIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	CARBONATO	Documentación de Calidad	775379	No	2
	RENNIE REFLUXINE	QUIMICA FARMACEUTICA	MAGNESIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
23/09/2009	suspensión	BAYER, S.A.	CARBONATO	Documentación de Calidad	775379	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		CALCIO CLORURO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2
	SOLUCION PARA		MAGNESIO				
	HEMOFILTRACION BAXTER		CLORURO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2
	SOLUCION PARA	,					
	HEMOFILTRACION BAXTER		GLUCOSA				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2
	SOLUCION PARA	,					
	HEMOFILTRACION BAXTER						
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2
	SOLUCION PARA	,					_
	HEMOFILTRACION BAXTER		POTASIO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675884	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		CALCIO CLORURO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	SOLUCION PARA		MAGNESIO				
	HEMOFILTRACION BAXTER		CLORURO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		GLUCOSA				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	MONOHIDRATADA	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		POTASIO				
23/09/2009	FORMULA E2	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675876	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		CALCIO CLORURO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,		MAGNESIO				
	hemodiálisis y		CLORURO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		SODIO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		GLUCOSA				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	ANHIDRA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		POTASIO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y						
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653976	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		CALCIO CLORURO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l		MAGNESIO				
	Solución para hemofiltración,						
24/00/2000	hemodiálisis y	DAYTED GI	CLORURO		652077	NT.	2
24/09/2009	hemodiafiltración ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		SODIO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2
24/07/2009	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l		DICARDUNATO	Cambio de Laboratorio Comercianzador	033911	INO	2
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		GLUCOSA				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	ANHIDRA	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y		POTASIO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2
	ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l						
	Solución para hemofiltración,						
	hemodiálisis y						
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653977	No	2
	ACCUSOL 35 Solución para						
	hemofiltración, hemodiálisis y		SODIO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	BICARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653975	No	2
	ACCUSOL 35 Solución para						
	hemofiltración, hemodiálisis y						
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653975	No	2
	ACCUSOL 35 Solución para	,					
	hemofiltración, hemodiálisis y		CALCIO CLORURO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653975	No	2
	ACCUSOL 35 Solución para	,	MAGNESIO				
	hemofiltración, hemodiálisis y		CLORURO				
24/09/2009	hemodiafiltración	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	653975	No	2
	ADOLONTA RETARD 50 mg	,					
	comprimidos de liberación		TRAMADOL				
24/09/2009	prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658668	No	2
	ADOLONTA RETARD 50 mg						
	comprimidos de liberación		TRAMADOL				
24/09/2009	prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	658669	No	2
	ADOLONTA RETARD 50 mg						
	comprimidos de liberación		TRAMADOL				
24/09/2009	prolongada	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROCLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	602494	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Documentación de Calidad	866145	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
			MAGNESIO				
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Documentación de Calidad	866145	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
24/09/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLITOS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
_ ,, 0,, _ 0,	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIDO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	MAGNESIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Documentación de Calidad	866137	No	2





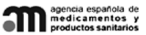
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	MONOHIDRATADA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Documentación de Calidad	866137	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIDO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
			MAGNESIO				
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	FENILALANINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Documentación de Calidad	866145	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	866145	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
24/09/2009	AMINOVEN 3,5 % GLUCOSA/ELECTROLITOS	FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH	GLUCOSA MONOHIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	866145	No	2
24/09/2009	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	MONOIIDRATADA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	800143	110	2
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Documentación de Calidad	866145	No	2
24/09/2009	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	800143	110	2
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIDO	Documentación de Calidad	866145	No	2
21/05/2005	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	ПВКОЛЬО	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	000115	110	2
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICEROL	Documentación de Calidad	866137	No	2
_ ,, 0,, _ 0,,	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TREONINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HISTIDINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
			MAGNESIO				
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HEXAHIDRATO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TRIPTOFANO	Documentación de Calidad	866137	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ARGININA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TAURINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	<b>FENILALANINA</b>	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ISOLEUCINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	PROLINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	TIROSINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	METIONINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROCLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	VALINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ZINC CLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	GLICINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	LEUCINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SODIO CLORURO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	CALCIO CLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	DIHIDRATO	Documentación de Calidad	866137	No	2
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	22227		_
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	SERINA	Documentación de Calidad	866137	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	GLUCOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH		Documentación de Calidad	866137	No	2
24/07/2007	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	MONOTHDICTITIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la	000137	110	2
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	ALANINA	Documentación de Calidad	866137	No	2
_ ,, ,,, _ ,,	AMINOVEN 3,5 %	FRESENIUS KABI	POTASIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
24/09/2009	GLUCOSA/ELECTROLITOS	DEUTSCHLAND GMBH	HIDROXIDO	Documentación de Calidad	866137	No	2
_ ,, ,, , _ , ,	APO-go PEN 10 mg/ml	BRITANNIA	APOMORFINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			_
24/09/2009	solución inyectable	PHARMACEUTICALS LIMITED		Documentación de Seguridad Clínica	703421	No	2
	FUROSEMIDA FRESENIUS			C			
	KABI 20 mg/2 ml solución						
24/09/2009	inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FUROSEMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659536	No	2
	FUROSEMIDA FRESENIUS	,		1			
	KABI 20 mg/2 ml solución						
24/09/2009	inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FUROSEMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602712	No	2
	FUROSEMIDA FRESENIUS	,		1			
	KABI 20 mg/2 ml solución						
24/09/2009	inyectable	FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.	FUROSEMIDA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	602713	No	2
		,	PHLEUM	1			
			PRATENSE				
	GRAZAX 75000 SQ-T		EXTRACTO DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	liofilizado oral	ALK ABELLO A/S	POLEN	Documentación de Indicaciones	658358	No	2
	JURNISTA 16 mg comprimidos		HIDROMORFONA				
24/09/2009	de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655999	No	2
	1 5	,		1			
	JURNISTA 32 mg comprimidos		HIDROMORFONA				
24/09/2009	de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656000	No	2
	JURNISTA 4 mg comprimidos	,	HIDROMORFONA				
24/09/2009	de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660754	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	JURNISTA 64 mg comprimidos		HIDROMORFONA				
24/09/2009	de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656001	No	2
24/07/2007	JURNISTA 8 mg comprimidos	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROMORFONA	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	030001	140	
24/09/2009	de liberación prolongada	JANSSEN-CILAG, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	655998	No	2
	MIRTAMYLAN 15 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
24/09/2009	comprimidos bucodispersables	S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659506	Si	2
	MIRTAMYLAN 15 mg			1			
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
24/09/2009	pelicula	S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650365	Si	2
	MIRTAMYLAN 45 mg			1			
	comprimidos recubiertos con	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
24/09/2009	película	S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	650342	Si	2
	NEOBRUFEN 600 mg						
24/09/2009	granulado efervescente	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669960	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,3			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	mg/ml) solución inyectable	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	845826	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,3			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	mg/ml) solución inyectable	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	845826	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,3			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	mg/ml) solución inyectable	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	845826	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998427	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998443	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998427	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998443	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998427	No	2
	NEUPOGEN 30 MU (0,6						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	998443	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96			_			
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	886077	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	867465	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	886077	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	867465	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96						
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	886077	No	2
	NEUPOGEN 48 MU (0,96			C			
	mg/ml) solución inyectable en			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	jeringa precargada	AMGEN EUROPE B.V.	FILGRASTIM	Documentación de Seguridad Clínica	867465	No	2
	NORLEVO 1500 microgramos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	654322	No	2
	NORLEVO 1500 microgramos	,,,,,,,					
24/09/2009	comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREI	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654322	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	OXALIPLATINO ACCORD 5						
	mg/ml polvo para solución para			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/09/2009	perfusión	ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.	OXALIPLATINO	de fabricante	663669	Si	2
	OXALIPLATINO ACCORD						
	HEALTHCARE 5 mg/ml polvo			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/09/2009	para solución para perfusión	ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.	OXALIPLATINO	de fabricante	663629	Si	2
	POSTINOR 1500 microgramos						
24/09/2009	comprimido	MEDIMPEX (UK) LTD	LEVONORGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653694	No	2
24/09/2009	PULMOZYME	ROCHE FARMA, S.A.	DORNASA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	692285	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
	SOLUCION PARA		MAGNESIO				
	HEMOFILTRACION BAXTER		CLORURO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		POTASIO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		CALCIO CLORURO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2
	SOLUCION PARA		MAGNESIO				
	HEMOFILTRACION BAXTER		CLORURO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		POTASIO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER						
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2
	SOLUCION PARA						
	HEMOFILTRACION BAXTER		CALCIO CLORURO				
24/09/2009	FORMULA E4	BAXTER, S.L.	DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2
			TRIFOLIUM				
		LABORATORIOS CASEN-	PRATENSE	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/09/2009	SOYRED cápsulas	FLEET, S.L.	EXTRACTO	de fabricante	652226	No	2
		LABORATORIOS CASEN-		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
24/09/2009	SOYRED cápsulas	FLEET, S.L.	SOJA EXTRACTO	de fabricante	652226	No	2
	VIKELA 1500 microgramos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
24/09/2009	comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	Documentación de Seguridad Clínica	654321	No	2
	VIKELA 1500 microgramos						
24/09/2009	comprimido	CHIESI ESPAÑA, S.A.	LEVONORGESTREL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654321	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 1000						
	mg/880 UI comprimidos		CALCIO				
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660691	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 1000						
	mg/880 UI comprimidos						
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	660691	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 1000						
	mg/880 UI comprimidos		CALCIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARBONATO	de fabricante	660691	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 1000						
	mg/880 UI comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	de fabricante	660691	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		LACTOGLUCONAT	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	O CALCIO	de fabricante	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		CALCIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARBONATO	de fabricante	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	de fabricante	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		LACTOGLUCONAT	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	O CALCIO	de fabricante	764951	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		CALCIO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARBONATO	de fabricante	764951	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	de fabricante	764951	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		LACTOGLUCONAT				
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	O CALCIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos						
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		CALCIO				
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	717801	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		LACTOGLUCONAT				
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	O CALCIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	764951	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos						
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A	COLECALCIFEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	764951	No	2
	CALCIUM-SANDOZ D 500						
	mg/400 UI comprimidos		CALCIO				
25/09/2009	efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A	CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	764951	No	2
	MIRTAMYLAN 30 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
25/09/2009	comprimidos bucodispersables	S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659507	Si	2
	MIRTAMYLAN 45 mg	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
25/09/2009	comprimidos bucodispersables	S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659509	Si	2
23/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20	S.L.	WIIKTAZAFINA	OTRAS MODIFICACIONES TIPO II	039309	31	2
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661217	Si	2
23/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20	WADO I AKWA, S.A	SODICO	Documentación de Candad	001217	51	2
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661218	Si	2
23/07/2007	PANTOPRAZOL MABO 20	William I, S.:	BODICO	Documentation de Candad	001210	51	2
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	603009	Si	2
2010312003	PANTOPRAZOL MABO 20		502100	2 ocumentum de cumula	002009	51	_
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661217	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 20	,					
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661218	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 20	·					
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	603009	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661211	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661212	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	603006	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661211	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	661212	Si	2
	PANTOPRAZOL MABO 40						
	mg comprimidos		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
25/09/2009	gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	SODICO	Documentación de Calidad	603006	Si	2
	TAMSULOSINA TARBIS 0,4						
	mg cápsulas duras de liberación		TAMSULOSINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
25/09/2009	prolongada	TARBIS FARMA, S.L.	HIDROCLORURO	de fabricante	659161	Si	2
	ANASTROZOL ACCORD 1						
	mg comprimidos recubiertos			Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	con película	ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.	ANASTROZOL	de fabricante	662845	Si	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	670315	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	650609	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	746958	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	670315	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	650609	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	746958	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	670315	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	650609	No	2
		LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	DAFALGAN 1 g	S.A.	PARACETAMOL	Documentación de Calidad	746958	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685032	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656039	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656040	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656043	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656044	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656045	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685032	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656039	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656040	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656043	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656044	No	2
	EPOPEN 10.000 UI/1 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	656045	No	2
	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685073	No	2
	EPOPEN 1000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685073	No	2
	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685065	No	2
	EPOPEN 2000 UI/0,5 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685065	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685057	No	2
	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685057	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821504	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821520	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821553	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821504	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821520	No	2
	EPOPEN 40.000 UI/1 ml	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	solución inyectable en viales	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	821553	No	2
	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685040	No	2
	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml						
	solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	685040	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654648	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654649	No	2





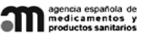
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	660372	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654648	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	654649	No	2
	EPOPEN 40000 UI/1 ml						
	Solución inyectable en jeringas	LABORATORIOS DR. ESTEVE,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	precargadas	S.A.	EPOETINA ALFA	Documentación de Calidad	660372	No	2
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 300 mg cápsulas	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	duras	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	662863	Si	2
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 400 mg capsulas	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	duras	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	663109	Si	2
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 600 mg						
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661443	Si	2
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 600 mg						
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	624056	Si	2
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 800 mg						
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	661444	Si	2





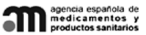
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	GABAPENTINA						
	PHARMACIA 800 mg						
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	película	S.L.	GABAPENTINA	de fabricante	624361	Si	2
	GLUCOSAMINA MYLAN						
	1500 mg polvo para solución	MYLAN PHARMACEUTICALS,	GLUCOSAMINA	Cambio de titular (transferencia) con cambio			
28/09/2009	oral	S.L.	SULFATO	de fabricante	662756	Si	2
	GLUCOSAMINA MYLAN						
	1500 mg polvo para solución	MYLAN PHARMACEUTICALS,	GLUCOSAMINA	Cambio de titular (transferencia) con cambio			
28/09/2009	oral	S.L.	SULFATO	de fabricante	662757	Si	2
	IBUPROFENO (ARGININA)						
	MYLAN 600 mg granulado	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	para solución oral	S.L.	IBUPROFENO	de fabricante	663042	Si	2
	IBUPROFENO (ARGININA)						
	MYLAN 600 mg granulado	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	para solución oral	S.L.	IBUPROFENO	de fabricante	663043	Si	2
	IBUPROFENO (ARGININA)						
	MYLAN 600 mg granulado	MYLAN PHARMACEUTICALS,		Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
28/09/2009	para solución oral	S.L.	IBUPROFENO	de fabricante	603151	Si	2
	LEVODOPA/CARBIDOPA						
	TEVA 100 mg /25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	CARBIDOPA				
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	MONOHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661310	Si	2
	LEVODOPA/CARBIDOPA			1			
	TEVA 100 mg /25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	LEVODOPA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661310	Si	2
·	LEVODOPA/CARBIDOPA			1			
	TEVA 250 mg/25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	CARBIDOPA				
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	MONOHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661308	Si	2
	LEVODOPA/CARBIDOPA			F			
	TEVA 250 mg/25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	LEVODOPA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661308	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	LEVODOPA/CARBIDOPA						
	TEVA 250 mg/25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,	CARBIDOPA				
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	MONOHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661309	Si	2
	LEVODOPA/CARBIDOPA						
	TEVA 250 mg/25 mg	TEVA GENERICOS ESPAÑOLA,					
28/09/2009	Comprimidos	S.L.	LEVODOPA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	661309	Si	2
			PROGUANIL				
28/09/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653915	No	2
28/09/2009	MALARONE Comprimidos	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	ATOVACUONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653915	No	2
	URIVESC 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	recubiertos	MADAUS GmbH	TROSPIO CLORURO	Documentación de Calidad	666628	No	2
	URIVESC 20 mg comprimidos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	recubiertos	MADAUS GmbH	TROSPIO CLORURO	Documentación de Calidad	666677	No	2
	UROTROL NEO 2 mg cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	duras de liberación prolongada		TARTRATO	Documentación de Seguridad Clínica	979443	No	2
	UROTROL NEO 2 mg cánsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
28/09/2009	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979443	No	2
	LIDOTROL NEO 2 ma cánculas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
28/09/2009	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	979443	No	2
20/07/2007	duras de nociación proiongada	S.A.	TAKTKATO	OTRAS WODII TEACTONES TIPO II	717443	110	2
	UROTROL NEO 4 mg cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
28/09/2009	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999886	No	2
	LIROTROL NEO 4 mg cánculac	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA				
28/09/2009	0 1	S.A.	TARTRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	999886	No	2
				_			
	UROTROL NEO 4 mg cápsulas	LABORATORIOS ALMIRALL,	TOLTERODINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
28/09/2009	duras de liberación prolongada	S.A.	TARTRATO	Documentación de Seguridad Clínica	999886	No	2





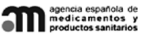
FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	AZITROMICINA						
	PHARMACIA 500 mg						
	comprimidos recubiertos con	PHARMACIA GRUPO PFIZER,	AZITROMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	pelicula	S.L.	DIHIDRATO	de fabricante	663694	Si	2
	CEFUROXIMA PENSA 250						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	con película	PENSA PHARMA, S.A.U	AXETILO	de fabricante	662785	Si	2
	CEFUROXIMA PENSA 250						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	con película	PENSA PHARMA, S.A.U	AXETILO	de fabricante	603097	Si	2
	CEFUROXIMA PENSA 500						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	con película	PENSA PHARMA, S.A.U	AXETILO	de fabricante	662894	Si	2
	CEFUROXIMA PENSA 500						
	mg comprimidos recubiertos		CEFUROXIMA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	con película	PENSA PHARMA, S.A.U	AXETILO	de fabricante	603121	Si	2
		LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	660196	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	660196	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	660197	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	660197	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	663848	No	2
		LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	EPIDUO 1 mg/g + 25 mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	663848	No	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	FOSINOPRIL						
	HIDROCLOROTIAZIDA						
	SWANPOND 20/12,5 mg	SWAN POND INVESTMENTS	FOSINOPRIL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	comprimidos	LIMITED	SODICO	de fabricante	661303	Si	2
	FOSINOPRIL						
	HIDROCLOROTIAZIDA						
	SWANPOND 20/12,5 mg	SWAN POND INVESTMENTS	HIDROCLOROTIAZ	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	comprimidos	LIMITED	DA	de fabricante	661303	Si	2
	LEVOCETIRIZINA						
	CINFAMED 5 mg comprimidos	3	LEVOCETIRIZINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	recubiertos con película	LABORATORIOS CINFA, S.A.	DIHIDROCLORURO	de fabricante	663718	Si	2
	NORMOSANG 25 mg/ml						
	concentrado para solución para						
29/09/2009	perfusión	ORPHAN EUROPE, S.A.R.L.	HEMINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	875484	No	2
	NORMOSANG 25 mg/ml						
	concentrado para solución para			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	perfusión	ORPHAN EUROPE, S.A.R.L.	HEMINA	Documentación de Seguridad Clínica	875484	No	2
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	663650	Si	2
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	663651	Si	2
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	603202	Si	2
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	663652	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	663653	Si	2
	PANTOPRAZOL MYLAN 20						
	mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,	PANTOPRAZOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio			
29/09/2009	gastrorresistentes	S.L.	SODICO	de fabricante	603201	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	ı —					
	0.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662458	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	J .					
	0.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662459	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	J .					
	0.5 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662461	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	I					
	1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662466	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	I					
	1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662467	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	1					
	1 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662465	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	1					
	2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662463	Si	2
	RISPERIDONA FLAS MYLAN						
	2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662464	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	RISPERIDONA FLAS MYLAN	1					
	2 mg comprimidos	MYLAN PHARMACEUTICALS,					
29/09/2009	bucodispersables	S.L.	RISPERIDONA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	662462	Si	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	661566	No	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	661566	No	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	660198	No	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	660198	No	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	ADAPALENO	Documentación de Seguridad Clínica	660199	No	2
	TACTUOBEN 1 mg/g + 25	LABORATORIOS GALDERMA,	BENZOILO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
29/09/2009	mg/g gel	S.A.	PEROXIDO	Documentación de Seguridad Clínica	660199	No	2
29/09/2009	TROSID SOLUCION UÑAS	PFIZER, S.A.	TIOCONAZOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	995910	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	EKISTOL 100 mg comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	Documentación de Calidad	661615	No	2
				MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	EKISTOL 50 mg Comprimidos	LACER, S.A	CILOSTAZOL	Documentación de Calidad	661616	No	2
	GLUCOSAMINA						
	ROTTAPHARM 1500 mg polvo		GLUCOSAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	SULFATO	Documentación de Calidad	658265	Si	2
	GLUCOSAMINA						
	ROTTAPHARM 1500 mg polvo		GLUCOSAMINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	para solución oral	ROTTAPHARM, S.L.	SULFATO	Documentación de Calidad	658266	Si	2
	LAMOTRIGINA COMBIX 50			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	mg comprimidos dispersables	LABORATORIOS COMBIX, S.L.	LAMOTRIGINA	Documentación de Calidad	658804	Si	2
	MIRTAZAPINA ALMUS 15						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659940	Si	2





FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	MIRTAZAPINA ALMUS 15						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659937	Si	2
	MIRTAZAPINA ALMUS 30						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	659939	Si	2
	MIRTAZAPINA ALMUS 30						
	mg comprimidos recubiertos			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	ALMUS FARMACEUTICA, S.A	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	660097	Si	2
	MIRTAZAPINA TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	15 mg comprimidos recubiertos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	S.A.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	661085	Si	2
	MIRTAZAPINA TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	15 mg comprimidos recubiertos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	S.A.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	661086	Si	2
	MIRTAZAPINA TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	30 mg comprimidos recubiertos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	don película	S.A.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	661087	Si	2
	MIRTAZAPINA TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	30 mg comprimidos recubiertos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	don película	S.A.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	661088	Si	2
	MIRTAZAPINA TECNIGEN	TECNIMEDE ESPAÑA,					
	45 mg comprimidos recubiertos	INDUSTRIA FARMACEUTICA,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	con película	S.A.	MIRTAZAPINA	Documentación de Calidad	661089	Si	2
	NERGADAN 40 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Documentación de Calidad	691964	No	2
	NERGADAN 40 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	comprimidos	J. URIACH AND CIA., S.A.	LOVASTATINA	Documentación de Calidad	645325	No	2
	OMEPRAZOL LASA 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	cápsulas	FAES FARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	908087	Si	2



FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ- RICO	TIPO VARIACIÓN
	OMEPRAZOL LASA 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	cápsulas	FAES FARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	908285	Si	2
	OMEPRAZOL LASA 20 mg			MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	cápsulas	FAES FARMA, S.A.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	896910	Si	2
	OMEPRAZOL NORMON 40						
	mg polvo para solución para	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	perfusión	S.A.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	660573	Si	2
	OMEPRAZOL NORMON 40						
	mg polvo para solución para	LABORATORIOS NORMON,		MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	perfusión	S.A.	OMEPRAZOL	Documentación de Calidad	600631	Si	2
	PANTOPRAZOL MADAUS						
	40 mg polvo para solución		PANTOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	inyectable	ROTTAPHARM, S.L.	SODICO	Documentación de Calidad	659311	Si	2
	RINOCUSI VITAMINICO		RETINOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la			
30/09/2009	pomada	SANOFI AVENTIS, S.A.	ACETATO	Documentación de Calidad	818534	No	2

Fecha de actualización: 22 de octubre de 2009