

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
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661273	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603018	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661274	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de Laboratorio Comercializador	603020	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661273	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603018	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661274	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 250 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	603020	Si	2
01/09/2009	CEFUROXIMA CUVE 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS PEREZ GIMENEZ, S.A.	CEFUROXIMA AXETILO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661275	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660247	No	2
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	663840	No	2
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660246	No	2
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660247	No	2
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660246	No	2
01/09/2009	IRINOTECÁN ACTAVIS 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	IRINOTECAN HIDROCLORURO TRIHIDRATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660247	No	2
02/09/2009	ARTIFIC colirio en solución unidosis	ANGELINI FARMACEUTICA, S.A.	HIPROMELOSA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	784702	No	2
02/09/2009	CALSYNAR 200 U.I. solución para pulverización nasal en envase unidosis	SANOFI AVENTIS, S.A.	CALCITONINA SALMON SINTETICA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	851105	No	2
02/09/2009	CIBACEN 20 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BENAZEPRIL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	901215	No	2
02/09/2009	CIBACEN 20 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BENAZEPRIL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643338	No	2
02/09/2009	CIBACEN 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BENAZEPRIL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	901231	No	2
02/09/2009	CIBACEN 10 mg comprimidos	MEDA PHARMA S.A.U	BENAZEPRIL HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	643320	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
02/09/2009	EPREX 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	688275	No	2
02/09/2009	EPREX 40000 UI/ml solución inyectable en jeringas precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654532	No	2
02/09/2009	EPREX 40000 UI/ml solución inyectable en jeringas precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	654535	No	2
02/09/2009	EPREX 40000 UI/ml solución inyectable en jeringas precargadas	JANSSEN-CILAG, S.A.	EPOETINA ALFA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	660201	No	2
02/09/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2
02/09/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H1N1 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2
02/09/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE A H3N2 INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	839209	No	2
02/09/2009	GRIPAVAC PEDIATRICO suspensión inyectable en jeringa precargada	SANOFI PASTEUR MSD, S.A.	VIRUS GRIPE B INACTIVADO HEMAGLUTININA DE	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Variación Anual para las vacunas contra la Gripe	661463	No	2

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656146	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656147	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL MADAUS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ROTTAPHARM, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600714	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656144	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656145	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL PENSA 40 mg comprimidos gastrorresistentes	PENSA PHARMA, S.A.U	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600713	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656136	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	656137	Si	2
03/09/2009	PANTOPRAZOL RECORDATI 40 mg comprimidos gastrorresistentes	RECORDATI ESPAÑA, S.L.	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	600710	Si	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
03/09/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	LUMEFANTRINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857219	No	2
03/09/2009	RIAMET 20/120 mg comprimidos	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.	ARTEMETER	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	857219	No	2
03/09/2009	SIMVASTATINA BLUEFISH 20 mg comprimidos recubiertos con película	BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB	SIMVASTATINA	Cambio de Laboratorio Comercializador	663538	Si	2
03/09/2009	VALCYTE 450 mg comprimidos con cubierta pelicular	ROCHE FARMA, S.A.	VALGANCICLOVIR	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 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
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
04/09/2009	BOLTIN 2,5 mg comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	TIBOLONA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	696294	No	2
04/09/2009	CERAZET 75 microgramos comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656957	No	2
04/09/2009	CERAZET 75 microgramos comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	656964	No	2
04/09/2009	DECA-DURABOLIN 25 mg inyectable	SCHERING PLOUGH, S.A.	NANDROLONA DECANOATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	740464	No	2
04/09/2009	DECA-DURABOLIN 50 mg inyectable	SCHERING PLOUGH, S.A.	NANDROLONA DECANOATO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	740480	No	2
04/09/2009	DOBUCOR 50 mg/ml concentrado para solución para perfusión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.L.	DOBUTAMINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 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
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	SALICILATO 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
04/09/2009	FEPARIL 10mg/50mg/g gel	ROTTAPHARM, S.L.	SALICILATO DIETILAMINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660448	No	2
04/09/2009	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	653863	Si	2
04/09/2009	GABMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600504	Si	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
04/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio 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	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	683276	No	2
04/09/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	686352	No	2
04/09/2009	GRANOCYTE 13 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651650	No	2
04/09/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694448	No	2
04/09/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	694430	No	2
04/09/2009	GRANOCYTE 34 millones de UI polvo y disolvente para solución inyectable o perfusión	ITALFARMACO, S.A.	LENOGRASTIM	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	651648	No	2
04/09/2009	IMPLANON 68 mg implante subdérmico	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	675272	No	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
07/09/2009	NOVIAL periódico comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	915397	No	2
07/09/2009	NOVIAL periódico comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	915397	No	2
07/09/2009	NOVIAL periódico comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	915397	No	2
07/09/2009	NOVIAL periódico comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	915397	No	2
07/09/2009	NOVIAL periódico comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	915397	No	2
07/09/2009	NUVARING 0,120 mg/0,015 mg sistema de liberación vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	823971	No	2
07/09/2009	NUVARING 0,120 mg/0,015 mg sistema de liberación vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	823971	No	2
07/09/2009	NUVARING 0,120 mg/0,015 mg sistema de liberación vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	823989	No	2
07/09/2009	NUVARING 0,120 mg/0,015 mg sistema de liberación vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETONOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	823989	No	2
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	770057	No	2
07/09/2009	ORFIDAL 1 mg comprimidos	WYETH FARMA, S.A.	LORAZEPAM	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la 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
07/09/2009	ORGAMETRIL 5 mg comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	LINESTRENOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	999926	No	2
07/09/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661340	No	2
07/09/2009	OVESTINON 0,5 mg óvulos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661341	No	2
07/09/2009	OVESTINON 1 mg/g crema vaginal	SCHERING PLOUGH, S.A.	ESTRIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	671628	No	2
07/09/2009	OXCARMYLAN 150 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658850	Si	2
07/09/2009	OXCARMYLAN 300 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658851	Si	2
07/09/2009	OXCARMYLAN 600 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	OXCARBAZEPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	658852	Si	2
07/09/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	680454	No	2
07/09/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	729525	No	2
07/09/2009	REXER 30 mg comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	649244	No	2
07/09/2009	REXER 45 mg comprimidos recubiertos con película	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	660951	No	2
08/09/2009	ANDROGEL 25 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	838961	No	2
08/09/2009	ANDROGEL 25 mg gel en sobres	BESINS INTERNATIONAL	TESTOSTERONA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	839241	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Calificación como EFG	602721	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Calificación como EFG	663847	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 5 mg/ml Solución para perfusión intravenosa	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Calificación como EFG	603189	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	663845	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO NORMON 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS NORMON, S.A.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602811	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Calificación como EFG	663843	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión bolsa	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO HEMIHDRATO	Calificación como EFG	602944	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	663842	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 5 mg/ml solución para perfusión frasco	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602915	Si	2
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 500 mg comprimidos 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
08/09/2009	LEVOFLOXACINO STADA 500 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIO STADA, S.L.	LEVOFLOXACINO	Calificación como EFG	602742	Si	2
08/09/2009	MEGAMILBEDOCE® 5 mg/ml solución inyectable	GRÜNENTHAL PHARMA, S.A.	HIDROXOCOBALA MINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	784652	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650516	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650517	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650518	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	650519	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730838	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	731299	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	729665	No	2
08/09/2009	METOJECT 10 mg/ml solución inyectable	MEDAC GESELLSCHAFT FÜR KLINISCHE SPEZIALPRÄPARATE GMBH	METOTREXATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	730812	No	2

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
08/09/2009	REXER FLAS 45 mg comprimidos bucodispersables	SCHERING PLOUGH, S.A.	MIRTAZAPINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	760389	No	2
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736355	No	2
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736355	No	2
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736363	No	2
08/09/2009	SUAVURET comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	736363	No	2
09/09/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	Revalidación Quinquenal (R.M)	866624	No	2
09/09/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866624	No	2
09/09/2009	AROMASIL 25 mg comprimidos recubiertos	PFIZER, S.A.	EXEMESTANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866624	No	2
09/09/2009	COVERSYL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	652235	No	2
09/09/2009	COVERSYL 10 mg comprimidos recubiertos con película	LES LABORATOIRES SERVIER	PERINDOPRIL ARGININA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	600325	No	2
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	963181	No	2
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	895144	No	2
09/09/2009	DICORVIN cápsulas	MEDA PHARMA S.A.U	ESPIRAMICINA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	614065	No	2

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
15/09/2009	NEISVAC-C suspensión para inyección en jeringa precagada	BAXTER HEALTHCARE LIMITED	ANTIGENO POLISACARIDO MENINGOCOCO GRUPO C	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	933788	No	2
15/09/2009	NEXIUM 10 mg granulado gastrorresistente para suspensión oral, sobre	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	661321	No	2
15/09/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658487	No	2
15/09/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658486	No	2
15/09/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658487	No	2
15/09/2009	PARACETAMOL G.E.S. 10 mg/ml, solución para perfusión	G.E.S. GENERICOS ESPAÑOLES LABORATORIO, S.A.	PARACETAMOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	658486	No	2
15/09/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999828	Si	2
15/09/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999829	Si	2
15/09/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999828	Si	2
15/09/2009	PAROXETINA MYLAN 20 mg comprimidos recubiertos con película	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	PAROXETINA HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	999829	Si	2

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

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

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
18/09/2009	BICALUTAMIDA TEMPERBEX 50 mg comprimidos recubiertos con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	659535	Si	2
18/09/2009	BICALUTAMIDA TOSICINA 50 MG comprimidos recubiertos con película	SUPPORT PHARMA, S.L.	BICALUTAMIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	660040	Si	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661981	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661981	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661980	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661980	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661981	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661981	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661980	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTOD ENO ACTAVIS 0,02 mg/0,075 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
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661982	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661982	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de Laboratorio Comercializador	661984	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de Laboratorio Comercializador	661984	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661982	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661982	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	ETINILESTRADIOL	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661984	No	2
18/09/2009	ETINILESTRADIOL/GESTODENO ACTAVIS 0,03 mg/0,075 mg comprimidos recubiertos	ACTAVIS GROUP PTC EHF	GESTODENO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	661984	No	2
18/09/2009	PERINDOPRIL KRKA 2 mg comprimidos	KRKA, D.D., NOVO MESTO	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659101	No	2
18/09/2009	PERINDOPRIL KRKA 4 mg comprimidos	KRKA, D.D., NOVO MESTO	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659103	Si	2
18/09/2009	PERINDOPRIL KRKA 8 mg 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
18/09/2009	PERINDOPRIL KRKA 8 mg comprimidos	KRKA POLSKA SP.Z.O.O	PERINDOPRIL	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	603083	Si	2
18/09/2009	SINGULAIR 10 mg comprimidos recubiertos con película	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662056	No	2
18/09/2009	SINGULAIR 4 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	709394	No	2
18/09/2009	SINGULAIR 4 mg granulado	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	840645	No	2
18/09/2009	SINGULAIR 5 mg comprimidos masticables	MERCK SHARP AND DOHME DE ESPAÑA, S.A.	MONTELUKAST SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	662064	No	2
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662224	Si	2
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 100 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662225	Si	2
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662362	Si	2
21/09/2009	ACARBOSA TARBIS 50 mg comprimidos	TARBIS FARMA, S.L.	ACARBOSA	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	662363	Si	2
21/09/2009	AMISULPRIDA WINTHROP 100 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654076	Si	2
21/09/2009	AMISULPRIDA WINTHROP 200 mg comprimidos	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654074	Si	2
21/09/2009	AMISULPRIDA WINTHROP 400 mg comprimidos recubiertos con película	WINTHROP PHARMA ESPAÑA, S.A.	AMISULPRIDA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	654075	Si	2
21/09/2009	AXIAGO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624676	No	2
21/09/2009	AXIAGO 40 mg comprimidos gastrorresistentes	BETA, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	959510	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866913	No	2
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	DESOGESTREL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
21/09/2009	GRACIAL comprimidos	SCHERING PLOUGH, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	866921	No	2
21/09/2009	INASPIR 25 µg suspensión para inhalación en envase a presión	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	936989	No	2
21/09/2009	INASPIR ACCUHALER 50 µg polvo para inhalación	LABORATORIOS ALMIRALL, S.A.	SALMETEROL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	937318	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	GLUTAMICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TRIPTOFANO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	TREONINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	FENILALANINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	ACETATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	HISTIDINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2
21/09/2009	KABIVEN emulsión para perfusión	FRESENIUS KABI AB	LISINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	858688	No	2

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

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
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
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
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	866335	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	866566	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
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
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	866335	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	866566	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
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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
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	866335	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	866566	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
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
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	866335	No	2
22/09/2009	EOPEN 1000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685073	No	2
22/09/2009	EOPEN 2000 UI/0,5 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685065	No	2
22/09/2009	GARDENAL 50 mg comprimidos	SANOFI AVENTIS FRANCE	FENOBARBITAL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	761833	No	2
22/09/2009	LANSOPRAZOL ALTER 15 mg Cápsulas duras gastrorresistentes	LABORATORIOS ALTER, S.A.	LANSOPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	817791	Si	2
22/09/2009	NEXIUM MUPS 40 mg comprimidos gastrorresistentes	ASTRAZENECA FARMACEUTICA SPAIN, S.A.	ESOMEPRAZOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	624858	No	2

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉRICO	TIPO VARIACIÓN
22/09/2009	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	893891	No	2
22/09/2009	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	893875	No	2
22/09/2009	ZYNTABAC 150 mg comprimidos recubiertos con película de liberación prolongada	GLAXOSMITHKLINE, S.A.	BUPROPION HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Seguridad Clínica	650368	No	2
23/09/2009	CALLÍVORO MARTHAND emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	BENZOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	913301	No	2
23/09/2009	CALLÍVORO MARTHAND emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	SALICILICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	913301	No	2
23/09/2009	CALLÍVORO MARTHAND emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	BENZOCAINA	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	913319	No	2
23/09/2009	CALLÍVORO MARTHAND emplasto	MARTINEZ LLENAS, S.A	SALICILICO ACIDO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	913319	No	2
23/09/2009	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660226	Si	2
23/09/2009	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para solución para perfusion	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CARBOPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	660228	Si	2
23/09/2009	CARBOPLATINO ACTAVIS 10 mg/ml concentrado para 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
23/09/2009	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659392	Si	2
23/09/2009	CISPLATINO ACTAVIS 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	CISPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	659393	Si	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685032	No	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656039	No	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656040	No	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656043	No	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656044	No	2
23/09/2009	EPOPEN 10.000 UI/1 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	656045	No	2
23/09/2009	EPOPEN 3000 UI/ 0,3 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685057	No	2
23/09/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821504	No	2
23/09/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821520	No	2

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
23/09/2009	EPOPEN 40.000 UI/1 ml solución inyectable en viales	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	821553	No	2
23/09/2009	EPOPEN 4000 UI/0,4 ml solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	685040	No	2
23/09/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654649	No	2
23/09/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	660372	No	2
23/09/2009	EPOPEN 40000 UI/1 ml Solución inyectable en jeringas precargadas	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	EPOETINA ALFA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	654648	No	2
23/09/2009	EQUILGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN- FLEET, S.L.	TRIFOLIUM PRATENSE EXTRACTO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651503	No	2
23/09/2009	EQUILGYN capsulas	LABORATORIOS CASEN- FLEET, S.L.	GLYCINE MAX MERR EXTO SECO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	651503	No	2
23/09/2009	FLUDARABINA ACTAVIS 50 mg polvo para solución inyectable o para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUDARABINA FOSFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663599	Si	2
23/09/2009	FLUDARABINA ACTAVIS 50 mg polvo para solución inyectable o para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUDARABINA FOSFATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	663600	Si	2
23/09/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651156	No	2
23/09/2009	FLUMAZENILO ACTAVIS 0,1 mg/ml solución inyectable	ACTAVIS GROUP PTC EHF	FLUMAZENIL	Cambio de Laboratorio Comercializador	651157	No	2
23/09/2009	GABMYLAN 300 mg cápsulas 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
23/09/2009	GABMYLAN 400 mg cápsulas duras	MERCK GENERICOS, S.L	GABAPENTINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	873208	No	2
23/09/2009	GRAZURA 75000 SQ-T liofilizado oral	ALK ABELLO A/S	PHLEUM PRATENSE EXTRACTO DE POLEN	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	658357	No	2
23/09/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	892141	No	2
23/09/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	892141	No	2
23/09/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	ETINILESTRADIOL	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	892158	No	2
23/09/2009	MINESSE comprimidos recubiertos	WYETH FARMA, S.A.	GESTODENO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	892158	No	2
23/09/2009	NEOBRUFEN RETARD 800 mg comprimidos de liberación prolongada	ABBOTT LABORATORIES, S.A.	IBUPROFENO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	669861	No	2
23/09/2009	OXALIPLATINO ACTAVIS 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP HF.	OXALIPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662686	Si	2
23/09/2009	OXALIPLATINO ACTAVIS 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP HF.	OXALIPLATINO	Cambio de Laboratorio Comercializador	662687	Si	2
23/09/2009	PACLITAXEL ACTAVIS 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663768	Si	2
23/09/2009	PACLITAXEL ACTAVIS 6 mg/ml concentrado para 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
23/09/2009	PACLITAXEL ACTAVIS 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663743	Si	2
23/09/2009	PACLITAXEL ACTAVIS 6 mg/ml concentrado para solución para perfusión	ACTAVIS GROUP PTC EHF	PACLITAXEL	Cambio de Laboratorio Comercializador	663744	Si	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	841486	No	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	841510	No	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	604223	No	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841486	No	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	841510	No	2
23/09/2009	PROFLOX 400 mg comprimidos recubiertos con película	LABORATORIOS DR. ESTEVE, S.A.	MOXIFLOXACINO HIDROCLORURO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Indicaciones	604223	No	2
23/09/2009	RENNIE REFLUXINE suspensión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.A.	ALGINATO SODIO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775312	No	2
23/09/2009	RENNIE REFLUXINE suspensión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.A.	CALCIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775312	No	2
23/09/2009	RENNIE REFLUXINE suspensión	QUIMICA FARMACEUTICA BAYER, S.A.	MAGNESIO CARBONATO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	775312	No	2

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
24/09/2009	OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.	OXALIPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663669	Si	2
24/09/2009	OXALIPLATINO ACCORD HEALTHCARE 5 mg/ml polvo para solución para perfusión	ACCORD HEALTHCARE, S.L.U.	OXALIPLATINO	Cambio de titular (transferencia) sin cambio de fabricante	663629	Si	2
24/09/2009	POSTINOR 1500 microgramos 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
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	POTASIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	SODIO CLORURO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	CALCIO CLORURO DIHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675843	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	LACTATO SODIO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2
24/09/2009	SOLUCION PARA HEMOFILTRACION BAXTER FORMULA E4	BAXTER, S.L.	MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	675835	No	2

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

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

FECHA	MEDICAMENTO	LABORATORIO	P. ACTIVO	VARIACIÓN	COD. NACIONAL	GENÉ-RICO	TIPO VARIACIÓN
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	COLECALCIFEROL	Cambio de Laboratorio Comercializador	764951	No	2
25/09/2009	CALCIUM-SANDOZ D 500 mg/400 UI comprimidos efervescentes	SANDOZ FARMACEUTICA, S.A.	CALCIO CARBONATO	Cambio de Laboratorio Comercializador	764951	No	2
25/09/2009	MIRTAMYLAN 30 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659507	Si	2
25/09/2009	MIRTAMYLAN 45 mg comprimidos bucodispersables	MYLAN PHARMACEUTICALS, S.L.	MIRTAZAPINA	OTRAS MODIFICACIONES Tipo II	659509	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661217	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661218	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603009	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661217	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	661218	Si	2
25/09/2009	PANTOPRAZOL MABO 20 mg comprimidos gastrorresistentes	MABO FARMA, S.A	PANTOPRAZOL SODICO	MODIFICACIONES Tipo II referidas a la Documentación de Calidad	603009	Si	2

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Fecha de actualización: 22 de octubre de 2009