

Este documento se ha obtenido directamente del original
que contenía la firma auténtica

**DON ANTONIO BLÁZQUEZ PÉREZ, JEFE DEL DEPARTAMENTO DE
MEDICAMENTOS DE USO HUMANO DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE
MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS**

CERTIFICA:

A solicitud de SANOFI AVENTIS S.A., representante local autorizado del Titular de la Autorización de Comercialización SANOFI PASTEUR EUROPE que el único medicamento de uso humano que incluye en su composición **VIRUS DE FIEBRE AMARILLA (vivos, atenuados) cepa 17D-204**, autorizado para su comercialización en España, es:

- STAMARIL
polvo y disolvente para suspensión inyectable en jeringa precargada
Con número de registro 65098

Titular de la Autorización de Comercialización: SANOFI PASTEUR EUROPE
Representante Local Autorizado en España: SANOFI AVENTIS, S.A.

Y para que así conste a efectos oportunos, se expide el presente certificado en Madrid,
con fecha de tres de noviembre de dos mil veintidós

JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Antonio Blázquez Pérez

