



MINISTERIO
DE SANIDAD



agencia española de
**medicamentos y
productos sanitarios**

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía todas las firmas auténticas y se han ocultado los datos personales protegidos y los códigos que permitirían acceder al original.

DEPARTAMENTO DE
MEDICAMENTOS
DE USO HUMANO

División de Productos Biológicos,
Terapias Avanzadas y Biotecnología

**EL ÁREA DE VACUNAS DE LA DIVISIÓN DE PRODUCTOS BIOLÓGICOS,
TERAPIAS AVANZADAS Y BIOTECNOLOGÍA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE
MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS**

CERTIFICA:

A solicitud de la Subdirección General de Promoción y Prevención de la Salud de la
Dirección General de Salud Pública de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid,
QUE:

La única vacuna frente a la fiebre amarilla autorizada y comercializada en España es **STAMARIL polvo
y disolvente para suspensión inyectable en jeringa precargada** del laboratorio **SANOFI
WINTHROP INDUSTRIE**.

**Y para que conste a los efectos oportunos se expide el presente certificado en Madrid a
dieciocho de febrero de dos mil veinticinco.**

**PEREZ GONZALEZ
ALICIA - DNI**

Firmado digitalmente por
PEREZ GONZALEZ ALICIA - DNI

Fecha: 2025.02.18 12:07:19
+01'00'

Área de Vacunas de la División de Productos Biológicos,
Terapias Avanzadas y Biotecnología.
Agencia Española de Medicamentos
y Productos Sanitarios

CORREO ELECTRÓNICO

dbiologicos@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID
TEL: 91 822 57 20
FAX: 91 822 58 92

D. 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 WINTHROP INDUSTRIE*, que a fecha de hoy y habiendo realizado las búsquedas oportunas en los sistemas informáticos de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios, el único medicamento de uso humano que incluye como único principio activo en su composición **VIRUS FIEBRE AMARILLA CEPA 17D**, autorizado y comercializado de forma efectiva en España, es:

STAMARIL POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA

Con número de registro: 65098

Titular de la Autorización de Comercialización: *SANOFI WINTHROP INDUSTRIE*
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 catorce de febrero de dos mil veinticinco

JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Fdo.: Antonio Blázquez Pérez

