



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

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

**CERTIFICA:**

A solicitud de *TAKEDA FARMACEUTICA ESPAÑA S.A.*, representante local autorizado del Titular de la Autorización de Comercialización *TAKEDA GMBH*, 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 principios activos en su composición **DENGUE VIRUS VIVO ATENUADO SEROTIPO 1, DENGUE VIRUS VIVO ATENUADO SEROTIPO 2, DENGUE VIRUS VIVO ATENUADO SEROTIPO 3, DENGUE VIRUS VIVO ATENUADO SEROTIPO 4**, autorizado y comercializado de forma efectiva en España, es:

QDENGA POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA

Con número de registro: 1221699005

*MEDICAMENTO NOTIFICADO CON PROBLEMAS DE SUMINISTRO*

Titular de la Autorización de Comercialización: *TAKEDA GMBH*

Representante local autorizado en España: *TAKEDA FARMACEUTICA ESPAÑA S.A.*

Y para que así conste a efectos oportunos, se expide el presente certificado en Madrid, con fecha de 08 de julio de dos mil veinticinco

JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

 **agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios**

Fdo.: Antonio Blázquez Pérez