



MINISTERIO
DE SANIDAD
Y CONSUMO



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

NOTA INFORMATIVA GARDASIL suspensión inyectable en jeringa precargada (NR: 06357007, CN: 658978), LOTE NH52670 (fecha de caducidad: 30-09-2010)

En relación con la nota emitida hoy por el Ministerio de Sanidad y Consumo en la que, de acuerdo con las Comunidades Autónomas, ordena la suspensión temporal de la administración del lote **NH52670 (fecha de caducidad: 30-09-2010)** del medicamento **GARDASIL suspensión inyectable en jeringa precargada (NR: 06357007, CN: 658978)**, que contiene como principio activo **PROTEINA L1 DEL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO 1 TIPOS 6, 11, 16 y 18**, cuyo titular de la autorización de comercialización es **SANOFI PASTEUR MSD SNC (FRANCIA)** y cuyo representante en España es **SANOFI PASTEUR MSD, SA**, tras la notificación de dos posibles casos de efectos adversos en niñas vacunadas en la Comunidad Valenciana, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa que, como medida de precaución, **debe suspenderse la distribución y dispensación de dicho lote mientras se realiza la investigación de estas notificaciones.**

Madrid, 9 de febrero de 2009

CORREO ELECTRÓNICO

sdaem@agemed.es

P. EMPRESARIAL LAS MERCEDES
C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID TEL: 91 822 50 36
FAX: 91 822 51 27