

Quellen

1. Fachinformation Beyfortus® 50 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze Beyfortus® 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Juni 2023.
2. Domachowske JB et al. N Engl J Med 2022; 386: 892-894.
3. Griffin M et al. N Engl J Med 2020; 383: 415-425.

Pflichttext

Beyfortus 50/100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. **Wirkstoff:** Nirsevimab. **Zusammens.: Arzneil. wirks. Bestandt.:** Jede Fertigspritze enthält 50 mg Nirsevimab in 0,5 ml (100 mg/ml) oder 100 mg Nirsevimab in 1 ml (100 mg/ml). **Sonst. Bestandt.:** Histidin, Histidinhydrochlorid, Argininhydrochlorid, Saccharose, Polysorbat 80, Wasser f. Injektionszw. **Anw.-geb.:** Prävention von Respiratorischen Synzytial-Virus(RSV)-Erkr. der unteren Atemwege bei Neugeb., Säugl. und Kleinkindern während ihrer ersten RSV-Saison. **Gegenanz.:** Überempf. geg. den Wirkstoff o. einen d. sonst. Bestandt. **Nebenw.:** *Haut/Unterhautg.:* Gelegentlich: Hautausschlag. *Allg.:* Gelegentl.: Reakt. a. d. Injektionsst., Pyrexie. **Verschreibungspflichtig.**

Inhaber der Zulassung: **AstraZeneca AB**, 151 85 Södertälje, Schweden.

Örtlicher Vertreter d. Zulassungsinhabers: **Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**, 65926 Frankfurt am Main.

Stand: Juni 2023

▼ **Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden.**

Sanofi und AstraZeneca kollaborieren in der Entwicklung und Kommerzialisierung von Beyfortus®.

MAT-DE-2304965-1.0-11/2023