

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE Solamente Rx
BEYFORTUS™ (Bei-for-tus)
(nirsevimab-alip)
inyección, para uso intramuscular

¿Qué es BEYFORTUS?

BEYFORTUS es un medicamento de venta con receta que se usa para ayudar a prevenir enfermedades pulmonares graves ocasionadas por el virus respiratorio sincitial (VRS) en los siguientes casos:

- Recién nacidos y bebés de menos de 1 año de edad nacidos durante o a inicios de su primera temporada de VRS.
- Niños de hasta 24 meses que siguen teniendo riesgo de sufrir una enfermedad grave por el VRS durante su segunda temporada de VRS.

BEYFORTUS es un anticuerpo que contiene nirsevimab-alip, el cual se usa para ayudar a prevenir enfermedades por VRS durante 5 meses.

Se desconoce si BEYFORTUS es seguro y eficaz en niños de más de 24 meses de edad.

Tu hijo/a no debe recibir BEYFORTUS si tiene un historial de reacciones alérgicas graves a nirsevimab-alip o a cualquiera de los ingredientes de BEYFORTUS. Consulta al final de este prospecto de Información para el Paciente para ver una lista completa de los ingredientes de BEYFORTUS.

Antes de que tu hijo/a reciba BEYFORTUS, infórmale a su proveedor de atención médica sobre todas las afecciones médicas de tu hijo/a, incluso si ha presentado lo siguiente:

- Si alguna vez ha tenido una reacción a BEYFORTUS.
- Si tiene problemas de hemorragia o hematomas. Si tu hijo/a tiene un problema de hemorragia o sufre hematomas fácilmente, la inyección puede provocar problemas.

Infórmale a su proveedor de atención médica sobre todos los medicamentos que toma tu hijo/a, incluidos los medicamentos de venta libre y de venta con receta, las vitaminas y los suplementos a base de hierbas. Tu hijo/a lactante no debe recibir el medicamento llamado palivizumab si ya recibió BEYFORTUS en la misma temporada de VRS.

¿Cómo se administra BEYFORTUS?

- BEYFORTUS se administra mediante una inyección, normalmente en el músculo del muslo (pierna), por el proveedor de atención médica de tu hijo/a.
- **Tu hijo/a debe recibir BEYFORTUS antes o durante la temporada de VRS.** La temporada de VRS es la época del año en la que los contagios de VRS son más comunes, y suele producirse desde el otoño hasta la primavera. Tu proveedor de atención médica puede indicarte cuándo comienza la temporada de VRS en tu zona.
- **Tu hijo/a aún podría contraer una enfermedad por el VRS después de recibir BEYFORTUS.** Habla con el proveedor de atención médica de tu hijo/a sobre los síntomas a los que hay que prestar atención.
- Si tu hijo/a fue sometido a una operación del corazón, es posible que el proveedor de atención médica de tu hijo/a tenga que administrarle una inyección adicional de BEYFORTUS poco después de la operación.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BEYFORTUS?

- Se han producido **reacciones alérgicas graves** con BEYFORTUS. Busca ayuda médica de inmediato si tu hijo/a tiene cualquiera de los siguientes signos o síntomas de una reacción alérgica grave:
 - ◆ hinchazón de la cara, la boca o la lengua
 - ◆ dificultad para tragar o respirar
 - ◆ falta de capacidad de respuesta
 - ◆ piel, labios o parte interior de las uñas de color azul
 - ◆ debilidad muscular
 - ◆ erupción cutánea, urticaria o prurito graves

Los efectos secundarios más comunes de BEYFORTUS son

erupción cutánea y dolor, hinchazón o endurecimiento del punto de inyección de tu hijo/a. Estos no son todos los posibles efectos secundarios de BEYFORTUS. Llama a tu médico para obtener información sobre los efectos secundarios. Puedes notificar los efectos secundarios a la FDA llamando al 1-800-FDA-1088.

Información general sobre el uso seguro y eficaz de BEYFORTUS.

A veces, los medicamentos se recetan para fines diferentes a los indicados en un prospecto de Información para el Paciente. Puedes pedirle a tu farmacéutico o proveedor de atención médica información sobre BEYFORTUS dirigida a profesionales de la salud.

¿Cuáles son los ingredientes de BEYFORTUS?

Ingrediente activo: nirsevimab-alip

Ingredientes inactivos: clorhidrato de arginina, histidina, clorhidrato de L-histidina monohidrato, polisorbato 80, sacarosa y agua para inyección.

Fabricado por: AstraZeneca AB, Södertälje, Suecia SE-15185
Licencia de EE. UU. núm. 2059
Distribuido por: Sanofi Pasteur, Inc., Swiftwater, PA 18370 EE. UU.
BEYFORTUS es una marca comercial del grupo de empresas Sanofi.
©AstraZeneca 2024
Para obtener más información, visita el sitio <https://www.Beyfortus.com> o llama al 1-855-239-3678 (1-855-BEYFORTUS).

Esta Información para el Paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos.
Fecha de emisión: febrero de 2024

MAT-US-2402649-v1.0-03/2024