

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

CERTIFICA:

A solicitud deL SERVICIO DE PREVENCIÓN de la DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD PÚBLICA de la COMUNIDAD DE MADRID, que los únicos medicamentos de uso humano que incluyen en su composición **NIRSEVIMAB**, autorizado para su comercialización en España, son:

- BEYFORTUS 50 mg solución inyectable en jeringa precargada
Con número de registro 1221689001
- BEYFORTUS 100 mg solución inyectable en jeringa precargada
Con número de registro 1221689004

Titular de la Autorización de Comercialización: *ASTRAZENECA AB*
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 veinticuatro de mayo de dos mil veintitrés

JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Antonio Blázquez Pérez

