

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

**CERTIFICA:**

Este documento se ha obtenido directamente del original que contenía la firma auténtica y, para evitar el acceso a datos personales protegidos, se ha ocultado el código que permitiría comprobar el original

A solicitud de la UNIDAD TÉCNICA DE GESTIÓN DE PROGRAMAS DE VACUNACIÓN - DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD PÚBLICA - CONSEJERÍA DE SANIDAD DE LA COMUNIDAD DE MADRID, que los únicos medicamentos de uso humano que incluyen en su composición **NIRSEVIMAB** como principio activo, autorizados 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: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE  
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 diecinueve de febrero de dos mil veinticuatro

**JEFE DE DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO**



agencia española de  
**medicamentos y**  
**productos sanitarios**

Antonio Blázquez Pérez

