

Dokumentation der Patient:innen mit Beyfortus® 1,2,a



NUR 1 KRITERIUM MUSS ERFÜLLT SEIN

Name, Vorname	Geburtsdatum	Gewicht	Indikation	RSV-Prophylaxe	Datum Verabreichung
----- -----	----- <input type="checkbox"/> Alter ≤ 12 Monate zu Beginn der RSV-Saison	-----g	<input type="checkbox"/> BPD° <input type="checkbox"/> hsCHD <input type="checkbox"/> Trisomie 21 <input type="checkbox"/> Frühgeborene ≤ 6 Monate zum RSV-Saisonstart (< 35 SSW) <input type="checkbox"/> ----- <i>Individuelles Risiko für schweren Infektionsverlauf gem. G-BA Therapiehinweis^{2a}</i>	<input type="checkbox"/> < 5 kg: 50 mg Nirsevimab <input type="checkbox"/> ≥ 5 kg: 100 mg Nirsevimab	-----
----- -----	----- <input type="checkbox"/> Alter ≤ 12 Monate zu Beginn der RSV-Saison	-----g	<input type="checkbox"/> BPD° <input type="checkbox"/> hsCHD <input type="checkbox"/> Trisomie 21 <input type="checkbox"/> Frühgeborene ≤ 6 Monate zum RSV-Saisonstart (< 35 SSW) <input type="checkbox"/> ----- <i>Individuelles Risiko für schweren Infektionsverlauf gem. G-BA Therapiehinweis^{2a}</i>	<input type="checkbox"/> < 5 kg: 50 mg Nirsevimab <input type="checkbox"/> ≥ 5 kg: 100 mg Nirsevimab	-----
----- -----	----- <input type="checkbox"/> Alter ≤ 12 Monate zu Beginn der RSV-Saison	-----g	<input type="checkbox"/> BPD° <input type="checkbox"/> hsCHD <input type="checkbox"/> Trisomie 21 <input type="checkbox"/> Frühgeborene ≤ 6 Monate zum RSV-Saisonstart (< 35 SSW) <input type="checkbox"/> ----- <i>Individuelles Risiko für schweren Infektionsverlauf gem. G-BA Therapiehinweis^{2a}</i>	<input type="checkbox"/> < 5 kg: 50 mg Nirsevimab <input type="checkbox"/> ≥ 5 kg: 100 mg Nirsevimab	-----
----- -----	----- <input type="checkbox"/> Alter ≤ 12 Monate zu Beginn der RSV-Saison	-----g	<input type="checkbox"/> BPD° <input type="checkbox"/> hsCHD <input type="checkbox"/> Trisomie 21 <input type="checkbox"/> Frühgeborene ≤ 6 Monate zum RSV-Saisonstart (< 35 SSW) <input type="checkbox"/> ----- <i>Individuelles Risiko für schweren Infektionsverlauf gem. G-BA Therapiehinweis^{2a}</i>	<input type="checkbox"/> < 5 kg: 50 mg Nirsevimab <input type="checkbox"/> ≥ 5 kg: 100 mg Nirsevimab	-----
----- -----	----- <input type="checkbox"/> Alter ≤ 12 Monate zu Beginn der RSV-Saison	-----g	<input type="checkbox"/> BPD° <input type="checkbox"/> hsCHD <input type="checkbox"/> Trisomie 21 <input type="checkbox"/> Frühgeborene ≤ 6 Monate zum RSV-Saisonstart (< 35 SSW) <input type="checkbox"/> ----- <i>Individuelles Risiko für schweren Infektionsverlauf gem. G-BA Therapiehinweis^{2a}</i>	<input type="checkbox"/> < 5 kg: 50 mg Nirsevimab <input type="checkbox"/> ≥ 5 kg: 100 mg Nirsevimab	-----

BPD: Bronchopulmonale Dysplasie

hsCHD: Hämodynamisch signifikanter Herzfehler

SSW: Schwangerschaftswoche

MEHR INFOS ZUR VERORDNUNG
UND KOSTENERSTATTUNG AUF:



a Beyfortus[®] ist indiziert zur Prävention von Respiratorischen Synzytial-Virus (RSV)-Erkrankungen der unteren Atemwege bei Neugeborenen und Säuglingen während ihrer ersten RSV-Saison. Beyfortus[®] ist kontraindiziert bei Säuglingen mit Hypersensibilität gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. **b** Laut G-BA im Einzelfall bei vergleichbarem Risiko für einen schweren Infektionsverlauf. Die Gründe sind in der Patientenakte zu dokumentieren. **c** Säuglinge, die wegen bronchopulmonaler Dysplasie begleitende therapeutische Maßnahmen innerhalb der letzten sechs Monate vor Beginn der RSV-Saison benötigten. Diese Maßnahmen beinhalteten zusätzlichen Sauerstoff, Steroide, Bronchodilatoren oder Diuretika.

G-BA: Gemeinsamer Bundesausschuss

Referenzen: **1.** Fachinformation Beyfortus[®] 50 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze Beyfortus[®] 100 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze. Juni 2023. **2.** G-BA. Anlage IV. Therapiehinweis „Respiratorisches-Synzytial-Virus-Antikörper (z. B. Palivizumab – Synagis[®], Nirsevimab – Beyfortus[®])“. Beschluss vom 02. November 2023 (BAnz. Nr. 181 (S. 4.260) vom 27.11.2008). Verfügbar unter: https://www.g-ba.de/downloads/39-261-6264/2023-11-02_AM-RL-IV_TH-Palivizumab.pdf. Abgerufen am: 07.11.2023.

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[®].