



## nirsévimab

Anticorps monoclonal humain longue 1/2 vie



### 1 Prescription



Médecins et structures concernés

pédiatre, médecin généraliste  
cabinets de médecine générale, de pédiatrie,  
PMI, centres de santé

#### INDICATION

**Prévention** des infections des voies respiratoires inférieures dues au virus respiratoire syncytial (VRS) chez les **nouveau-nés et les nourrissons au cours de leur première saison** de circulation du VRS

**dès la naissance** - recommandé avant la sortie de maternité pour les nourrissons nés à partir du 15 septembre 2023 (date de mise à disposition à l'hôpital)

**⚠ S'ASSURER DE LA RÉALISATION DE L'IMMUNISATION À LA MATERNITÉ**

**nourrissons nés à partir du 6 février 2023**



Ordonnance classique

#### POSOLOGIE

En fonction du **poids** du nourrisson



2 présentations :

→ 50 mg

→ 100mg

→ poids < 5kg  
dose unique de **50 mg**



→ poids ≥ 5kg  
dose unique de **100 mg**



**⚠ Anticiper les prises de poids lors de la prescription en fonction de la date d'administration**

Contre-indication : hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients

### 2 Dispensation par les pharmacies d'officine



Commande du médicament par les pharmacies d'officine **sur prescription médicale**  
Commande faite **directement auprès du laboratoire SANOFI**

**PAS DE COMMANDE AUPRÈS DES GROSSISTES !**

#### Modalités de commande



Délai de livraison après une commande estimé à **3-4 j**, jusqu'à 5- 6 j le weekend

A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C) ❄️

Une fois sorti du réfrigérateur, doit être protégé de la lumière et utilisé dans les 8h

**Sans facturation aux parents**

### 3 Administration



seringue préremplie

→ Administré uniquement par **voie intramusculaire** de préférence dans la partie antérolatérale de la **cuisse**

🔍 Vérifier les étiquettes sur l'emballage extérieur afin de s'assurer d'avoir choisi la bonne présentation 50 ou 100mg

→ Possibilité de **co-administration avec les vaccins** de l'enfance

👉 Chaque produit doit être administré à l'aide d'une seringue différente et à des sites d'injection distincts

**Effets indésirables potentiels** pouvant apparaître jusqu'à quelques jours après l'injection en général d'intensité légère ou modérée et de courte durée : éruption cutanée (rash), réaction au site d'injection (induration, œdème et douleur), fièvre

🚨 En cas d'apparition de signes et symptômes d'une réaction cliniquement significative d'hypersensibilité ou d'anaphylaxie, arrêter immédiatement l'administration et débiter un traitement médicamenteux et/ou des soins de soutien appropriés.



Déclarez immédiatement à votre **CRPV** ou sur **signalement.social-sante.gouv.fr**

→ **Traçabilité** dans le carnet de santé de l'enfant : dose, lot et date



### Liens utiles

RCP européen\_beyfortus-EMA

DGS-urgent\_2023-14\_-\_traitement\_preventif\_vrs

HAS\_beyfortus

Reco\_cnp\_pediatrie\_210823

CMG\_nirsevimab-beyfortus

ANSM-beyfortus-lettre-aux-professionnels-230823

### UNE QUESTION ?



Contact **OMEDIT**

omedit@omedit-nag.fr

05.57.01.57.00