

**FACT SHEET FOR PATIENTS, PARENTS AND CAREGIVERS
EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) OF REGEN-COV™
(casirivimab and imdevimab) FOR CORONAVIRUS DISEASE 2019 (COVID-19)**

You are being given a medicine called **REGEN-COV (casirivimab and imdevimab)** for the treatment or post-exposure prevention of coronavirus disease 2019 (COVID-19). SARS-CoV-2 is the virus that causes COVID-19. This Fact Sheet contains information to help you understand the potential risks and potential benefits of taking REGEN-COV.

Receiving REGEN-COV may benefit certain people with COVID-19 and may help prevent certain people who have been exposed to someone who is infected with SARS-CoV-2 from getting SARS-CoV-2 infection, or may prevent certain people who are at high risk of exposure to someone who is infected with SARS-CoV-2 from getting SARS-CoV-2 infection.

Read this Fact Sheet for information about REGEN-COV. Talk to your healthcare provider if you have questions. It is your choice to receive REGEN-COV or stop at any time.

WHAT IS COVID-19?

COVID-19 is caused by a virus called a coronavirus, SARS-CoV-2. People can get COVID-19 through contact with another person who has the virus.

COVID-19 illnesses have ranged from very mild (including some with no reported symptoms) to severe, including illness resulting in death. While information so far suggests that most COVID-19 illness is mild, serious illness can happen and may cause some of your other medical conditions to become worse. People of all ages with severe, long-lasting (chronic) medical conditions like heart disease, lung disease, and diabetes, for example, and other conditions including obesity, seem to be at higher risk of being hospitalized for COVID-19. Older age, with or without other conditions, also places people at higher risk of being hospitalized for COVID-19.

WHAT ARE THE SYMPTOMS OF COVID-19?

The symptoms of COVID-19 include fever, cough, and shortness of breath, which may appear 2 to 14 days after exposure. Serious illness including breathing problems can occur and may cause your other medical conditions to become worse.

WHAT IS REGEN-COV (casirivimab and imdevimab)?

REGEN-COV is an investigational medicine used in adults and adolescents (12 years of age and older who weigh at least 88 pounds (40 kg)) who are at high risk for severe COVID-19, including hospitalization or death for:

- treatment of mild to moderate symptoms of COVID-19
- post-exposure prevention of COVID-19 in persons who are:
 - not fully vaccinated against COVID-19 (Individuals are considered to be fully vaccinated 2 weeks after their second vaccine dose in a 2-dose series [such as the Pfizer or Moderna vaccines], or 2 weeks after a single-dose vaccine [such as Johnson & Johnson's Janssen vaccine]), **or**,
 - are not expected to build up enough of an immune response to the complete COVID-19 vaccination (for example, someone with immunocompromising

conditions, including someone who is taking immunosuppressive medications),
and

- have been exposed to someone who is infected with SARS-CoV-2. Close contact with someone who is infected with SARS-CoV-2 is defined as being within 6 feet for a total of 15 minutes or more, providing care at home to someone who is sick, having direct physical contact with the person (hugging or kissing, for example), sharing eating or drinking utensils, or being exposed to respiratory droplets from an infected person (sneezing or coughing, for example). For additional details, go to <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/if-you-are-sick/quarantine.html>, **or**
- someone who is at high risk of being exposed to someone who is infected with SARS-CoV-2 because of occurrence of SARS-CoV-2 infection in other individuals in the same institutional setting (for example, as nursing homes, prisons,).

REGEN-COV is investigational because it is still being studied. There is limited information known about the safety and effectiveness of using REGEN-COV to treat people with COVID-19 or to prevent COVID-19 in people who are at high risk of being exposed to someone who is infected with SARS-CoV-2. REGEN-COV is not authorized for pre-exposure prophylaxis for prevention of COVID-19.

The FDA has authorized the emergency use of REGEN-COV for the treatment of COVID-19 and the post-exposure prevention of COVID-19 under an Emergency Use Authorization (EUA). For more information on EUA, see the **“What is an Emergency Use Authorization (EUA)?”** section at the end of this Fact Sheet.

WHO SHOULD NOT TAKE REGEN-COV?

Do not take REGEN-COV if you have had a severe allergic reaction to REGEN-COV.

WHAT SHOULD I TELL MY HEALTH CARE PROVIDER BEFORE I RECEIVE REGEN-COV?

Tell your healthcare provider about all of your medical conditions, including if you:

- Have any allergies
- Have had a severe allergic reaction including anaphylaxis to REGEN-COV previously
- Have received a COVID-19 vaccine.
- Have any serious illnesses
- Are pregnant or plan to become pregnant
- Are breastfeeding or plan to breastfeed
- Are taking any medications (prescription, over-the-counter, vitamins, and herbal products)

HOW WILL I RECEIVE REGEN-COV (casirivimab and imdevimab)?

- REGEN-COV consists of two investigational medicines, casirivimab and imdevimab, given together at the same time through a vein (intravenous or IV) or injected in the

tissue just under the skin (subcutaneous injections). **Your healthcare provider will determine the most appropriate way for you to be given REGEN-COV.**

- Treatment: If you are receiving an intravenous infusion, the infusion will take 20 to 50 minutes or longer. Your healthcare provider will determine the duration of your infusion.
 - If your healthcare provider determines that you are unable to receive REGEN-COV as an intravenous infusion which would lead to a delay in treatment, then as an alternative, REGEN-COV can be given in the form of subcutaneous injections. If you are receiving subcutaneous injections, your dose will be provided as multiple injections given in separate locations around the same time.
- Post-exposure prevention: If you are receiving subcutaneous injections, your dose will be provided as multiple injections given in separate locations around the same time. If you are receiving an intravenous infusion, the infusion will take 20 to 50 minutes or longer.
 - After the initial dose, if your healthcare provider determines that you need to receive additional doses of REGEN-COV for ongoing protection, the additional intravenous or subcutaneous doses would be administered monthly.

WHAT ARE THE IMPORTANT POSSIBLE SIDE EFFECTS OF REGEN-COV (casirivimab and imdevimab)?

Possible side effects of REGEN-COV are:

- Allergic reactions. Allergic reactions can happen during and after infusion or injection of REGEN-COV. Tell your healthcare provider right away or seek immediate medical attention if you get any of the following signs and symptoms of allergic reactions: fever, chills, nausea, headache, shortness of breath, low or high blood pressure, rapid or slow heart rate, chest discomfort or pain, weakness, confusion, feeling tired, wheezing, swelling of your lips, face, or throat, rash including hives, itching, muscle aches, feeling faint, dizziness and sweating. These reactions may be severe or life threatening.
- Worsening symptoms after treatment: You may experience new or worsening symptoms after infusion or injection, including fever, difficulty breathing, rapid or slow heart rate, tiredness, weakness or confusion. If these symptoms occur, contact your healthcare provider or seek immediate medical attention as some of these symptoms have required hospitalization. It is unknown if these symptoms are related to treatment or are due to the progression of COVID-19.

The side effects of getting any medicine by vein may include brief pain, bleeding, bruising of the skin, soreness, swelling, and possible infection at the infusion site. The side effects of getting any medicine by subcutaneous injection may include pain, bruising of the skin, soreness, swelling, and possible infection at the injection site.

These are not all the possible side effects of REGEN-COV. Not a lot of people have been given REGEN-COV. Serious and unexpected side effects may happen. REGEN-COV is still being studied so it is possible that all of the risks are not known at this time.

It is possible that REGEN-COV could interfere with your body's own ability to fight off a future infection of SARS-CoV-2. Similarly, REGEN-COV may reduce your body's immune response to a vaccine for SARS-CoV-2. Specific studies have not been conducted to address these possible risks. Talk to your healthcare provider if you have any questions.

WHAT OTHER TREATMENT CHOICES ARE THERE?

Like REGEN-COV (casirivimab and imdevimab), FDA may allow for the emergency use of other medicines to treat people with COVID-19. Go to <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization> for information on the emergency use of other medicines that are not approved by FDA that are used to treat people with COVID-19. Your healthcare provider may talk with you about clinical trials you may be eligible for.

It is your choice to be treated or not to be treated with REGEN-COV. Should you decide not to receive REGEN-COV or stop it at any time, it will not change your standard medical care.

WHAT OTHER PREVENTION CHOICES ARE THERE?

Vaccines to prevent COVID-19 are also available under Emergency Use Authorization. Use of REGEN-COV does not replace vaccination against COVID-19. REGEN-COV is not authorized for pre-exposure prophylaxis for prevention of COVID-19.

WHAT IF I AM PREGNANT OR BREASTFEEDING?

There is limited experience using REGEN-COV (casirivimab and imdevimab) in pregnant women or breastfeeding mothers. For a mother and unborn baby, the benefit of receiving REGEN-COV may be greater than the risk of using the product. If you are pregnant or breastfeeding, discuss your options and specific situation with your healthcare provider.

HOW DO I REPORT SIDE EFFECTS WITH REGEN-COV (casirivimab and imdevimab)?

Tell your healthcare provider right away if you have any side effect that bothers you or does not go away.

Report side effects to **FDA MedWatch** at www.fda.gov/medwatch or call 1-800-FDA-1088 or call 1-844-734-6643.

HOW CAN I LEARN MORE?

- Ask your health care provider.
- Visit www.REGENCOV.com
- Visit <https://www.covid19treatmentguidelines.nih.gov/>
- Contact your local or state public health department.

WHAT IS AN EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)?

The United States FDA has made REGEN-COV (casirivimab and imdevimab) available under an emergency access mechanism called an EUA. The EUA is supported by a Secretary of Health and Human Service (HHS) declaration that circumstances exist to justify the emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic.

REGEN-COV has not undergone the same type of review as an FDA-approved product. In issuing an EUA under the COVID-19 public health emergency, the FDA must determine, among other things, that based on the totality of scientific evidence available, it is reasonable to believe that the product may be effective for diagnosing, treating, or preventing COVID-19, or a serious or life-threatening disease or condition caused by COVID-19; that the known and potential benefits of the product, when used to diagnose, treat, or prevent such disease or condition, outweigh the known and potential risks of such product; and that there are no adequate, approved and available alternatives. All of these criteria must be met to allow for the medicine to be used in the treatment of COVID-19 or prevention of COVID-19 during the COVID-19 pandemic.

The EUA for REGEN-COV is in effect for the duration of the COVID-19 declaration justifying emergency use of these products, unless terminated or revoked (after which the products may no longer be used).

REGENERON

Manufactured by:
Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
777 Old Saw Mill River Road
Tarrytown, NY 10591-6707

©2021 Regeneron Pharmaceuticals, Inc. All rights reserved.
Revised: 07/2021

FICHA TÉCNICA PARA PACIENTES, PADRES Y CUIDADORES
AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA) DE REGEN-COV™
(casirivimab e imdevimab) PARA TRATAR LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS
DE 2019 (COVID-19)

Estás recibiendo un medicamento denominado **REGEN-COV (casirivimab e imdevimab)** para el tratamiento o la prevención posexposición de la enfermedad por coronavirus de 2019 (COVID-19). El SARS-CoV-2 es el virus que provoca la COVID-19. En esta Ficha técnica, se proporciona información que te ayuda a comprender los posibles riesgos y los beneficios de tomar REGEN-COV.

Recibir REGEN-COV puede beneficiar a ciertas personas con la COVID-19 y puede ayudar a prevenir la infección por el SARS-CoV-2 en ciertas personas que estuvieron en contacto con alguien infectado por el SARS-CoV-2, o puede prevenir la infección por el SARS-CoV-2 en ciertas personas que tienen un alto riesgo de exposición a alguien infectado por el SARS-CoV-2.

Lee esta Ficha técnica para obtener información sobre REGEN-COV. Consulta con tu proveedor de atención médica si tienes alguna pregunta. Tú eliges si deseas recibir REGEN-COV o puedes interrumpir su administración en cualquier momento.

¿QUÉ ES LA COVID-19?

La COVID-19 es provocada por un virus denominado coronavirus, SARS-CoV-2. Las personas pueden contraer la COVID-19 a través del contacto con otra persona que tiene el virus.

Las enfermedades por la COVID-19 se clasificaron desde muy leves (que incluyen algunas sin síntomas informados) a graves, incluida la enfermedad que provoca la muerte. Si bien la información hasta la fecha sugiere que la mayoría de los casos de COVID-19 son leves, se puede producir una enfermedad grave y puede provocar que algunas de sus afecciones médicas empeoren. Las personas de todas las edades con afecciones médicas graves y duraderas (crónicas), como enfermedad coronaria, enfermedad pulmonar y diabetes, por ejemplo, y otras afecciones, como la obesidad, parecen tener un riesgo mayor de ser hospitalizadas por la COVID-19. La edad avanzada, con o sin otras afecciones, también provoca que las personas tengan un mayor riesgo de ser hospitalizadas por la COVID-19.

¿CUÁLES SON LOS SÍNTOMAS DE LA COVID-19?

Los síntomas de la COVID-19 incluyen fiebre, tos y dificultad para respirar, que pueden aparecer entre 2 y 14 días después de la exposición. Se puede producir una enfermedad grave, incluidos problemas respiratorios, que puede provocar que otras afecciones médicas empeoren.

¿QUÉ ES REGEN-COV (casirivimab e imdevimab)?

REGEN-COV es un medicamento en investigación usado en adultos y adolescentes (de 12 años de edad en adelante que pesan, al menos, 88 libras [40 kg]) que tienen alto riesgo de desarrollar una COVID-19 grave, incluso de ser hospitalizados o de muerte, para lo siguiente:

- Tratamiento de síntomas leves a moderados de la COVID-19
- Prevención posexposición de la COVID-19 en personas con las siguientes características:
 - No vacunadas de forma completa contra la COVID-19 (se considera que una persona está completamente vacunada a las 2 semanas de su segunda dosis de vacuna en una serie de 2 dosis [como las vacunas de Pfizer o Moderna], o 2 semanas después de una vacuna de una sola dosis [como la vacuna Janssen de Johnson & Johnson]), o

- Que no se espera que desarrollen una respuesta inmunitaria suficiente a la vacunación completa contra la COVID-19 (por ejemplo, alguien con afecciones inmunodepresoras, que incluye a alguien que tome medicamentos inmunodepresores), y
 - Que se hayan expuesto a alguien infectado por el SARS-CoV-2. El contacto estrecho con alguien infectado por el SARS-CoV-2 se define como estar a una distancia de 6 pies (1,82 m, aproximadamente) o menos durante un total de 15 minutos o más, brindar atención en casa a alguien enfermo, tener contacto físico directo con la persona (abrazar o besar, por ejemplo), compartir utensilios para comer o tomar, o estar expuesto a gotículas respiratorias de una persona infectada (estornudar o toser, por ejemplo). Para obtener detalles adicionales, visite <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/if-you-are-sick/quarantine.html>, o
 - Alguien que tiene alto riesgo de exponerse a una persona infectada por el SARS-CoV-2 debido a un caso de infección por el SARS-CoV-2 en otras personas en el mismo ambiente institucional (por ejemplo, hogares de ancianos, prisiones).

REGEN-COV está en investigación porque todavía se está estudiando. Existe información limitada sobre la seguridad y la eficacia de usar REGEN-COV para tratar a personas con la COVID-19 o para prevenir la COVID-19 en personas que tienen alto riesgo de exponerse a alguien infectado por el SARS-CoV-2. REGEN-COV no está autorizado para la profilaxis preexposición para la prevención de la COVID-19.

La FDA ha autorizado el uso de emergencia de REGEN-COV para tratar la COVID-19 y para la prevención posexposición de la COVID-19 en virtud de una Autorización de uso de emergencia (EUA). Para obtener más información sobre la EUA, consulta la sección “**¿Qué es una Autorización de uso de emergencia (EUA)?**” al final de esta Ficha técnica.

¿QUIÉNES NO DEBERÍAN USAR REGEN-COV?

No uses REGEN-COV si has tenido una reacción alérgica grave a REGEN-COV.

¿QUÉ DEBO INFORMARLE A MI PROVEEDOR DE ATENCIÓN MÉDICA ANTES DE RECIBIR REGEN-COV?

Infórmele a tu proveedor de atención médica sobre todas tus afecciones médicas, incluido si:

- Tienes alguna alergia.
- Has tenido una reacción alérgica grave, como anafilaxia, a REGEN-COV previamente.
- Has recibido una vacuna contra la COVID-19.
- Tienes alguna enfermedad grave.
- Estás embarazada o tienes planes de quedar embarazada.
- Estás amamantando o tienes planes de amamantar.
- Estás tomando algún medicamento (con receta, de venta libre, vitaminas y productos naturales).

¿CÓMO RECIBIRÉ REGEN-COV (casirivimab e imdevimab)?

- REGEN-COV está compuesto por dos medicamentos en investigación, casirivimab e imdevimab, administrados de forma conjunta al mismo tiempo a través de una vena (intravenosa o IV) o inyectados en el tejido justo por debajo de la piel (inyecciones subcutáneas). **Tu proveedor de atención médica determinará la forma más apropiada para que se te administre REGEN-COV.**
- Tratamiento: Si recibes una infusión intravenosa, la infusión durará de 20 a 50 minutos o más. Tu proveedor de atención médica determinará la duración de la infusión.
 - Si tu proveedor de atención médica determina que no puedes recibir REGEN-COV mediante una infusión intravenosa, lo que retrasaría el tratamiento, como una alternativa, REGEN-COV puede administrarse mediante inyecciones subcutáneas. Si recibes inyecciones subcutáneas, tu dosis se administrará en varias inyecciones administradas en lugares por separado y casi en el mismo momento.
- Prevención posexposición: Si recibes inyecciones subcutáneas, tu dosis se administrará en varias inyecciones administradas en lugares por separado y casi en el mismo momento. Si recibes una infusión intravenosa, la infusión durará de 20 a 50 minutos o más.
 - Luego de la dosis inicial, si tu proveedor de atención médica determina que necesitas recibir dosis adicionales de REGEN-COV para una protección continua, las dosis intravenosas o subcutáneas adicionales se administrarían mensualmente.

¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS IMPORTANTES DE REGEN-COV (casirivimab e imdevimab)?

Los posibles efectos secundarios de REGEN-COV son:

- Reacciones alérgicas. Las reacciones alérgicas pueden producirse durante y después de la infusión o inyección de REGEN-COV. Infórmele a tu proveedor de atención médica de inmediato o busca atención médica inmediata si presentas alguno de los siguientes signos y síntomas de reacciones alérgicas: fiebre, escalofríos, náuseas, dolor de cabeza, dificultad para respirar, presión arterial alta o baja, frecuencia cardíaca rápida o lenta, dolor o molestias en el pecho, debilidad, confusión, sensación de cansancio, sibilancias, hinchazón de los labios, el rostro o la garganta, erupción cutánea (incluida la urticaria), picazón, dolores musculares, sensación de desmayo, mareos y sudoración. Estas reacciones pueden ser graves o pueden poner en riesgo la vida.
- Empeoramiento de los síntomas después del tratamiento: Puedes experimentar síntomas nuevos o empeoramiento de ellos después de la infusión o inyección, que incluyen fiebre, dificultad para respirar, frecuencia cardíaca rápida o lenta, cansancio, debilidad o confusión. Si estos síntomas aparecen, comunícate con tu proveedor de atención médica o busca atención médica de inmediato, ya que por algunos de estos síntomas se requiere hospitalización. Se desconoce si estos síntomas están relacionados con el tratamiento o si se deben a la evolución de la COVID-19.

Los efectos secundarios de recibir cualquier medicamento por una vena pueden incluir dolor pasajero, sangrado, moretones en la piel, dolor, hinchazón y posible infección en el lugar de la infusión. Los efectos secundarios de recibir cualquier medicamento mediante inyección subcutánea pueden incluir dolor, moretones en la piel, dolor, hinchazón y posible infección en el lugar de la inyección.

Estos no son todos los efectos secundarios posibles de REGEN-COV. REGEN-COV no se administró a muchas personas. Pueden producirse efectos secundarios graves e inesperados.

REGEN-COV todavía se está estudiando, por lo que es posible que se desconozcan todos los riesgos en este momento.

Es posible que REGEN-COV interfiera con la habilidad propia del cuerpo de luchar contra una futura infección por el SARS-CoV-2. De forma similar, REGEN-COV puede reducir la respuesta inmunitaria del cuerpo a una vacuna contra el SARS-CoV-2. No se realizaron estudios específicos para abordar estos posibles riesgos. Consulta con tu proveedor de atención médica si tienes alguna pregunta.

¿QUÉ OTRAS OPCIONES DE TRATAMIENTO EXISTEN?

Similar al REGEN-COV (casirivimab e imdevimab), la FDA puede permitir el uso de emergencia de otros medicamentos para tratar personas con la COVID-19. Ingresa a <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization> para obtener información sobre el uso de emergencia de otros medicamentos no aprobados por la FDA que se utilizan para tratar personas con la COVID-19. Tu proveedor de atención médica puede comentarte sobre los ensayos clínicos en los que puedas ser elegible para participar.

Es tu elección ser tratado o no ser tratado con REGEN-COV. Si decides no recibir REGEN-COV o interrumpir el tratamiento en cualquier momento, esto no cambiará tu tratamiento médico de referencia.

¿QUÉ OTRAS OPCIONES DE PREVENCIÓN EXISTEN?

Las vacunas para prevenir la COVID-19 también están disponibles bajo la Autorización de uso de emergencia. El uso de REGEN-COV no reemplaza la vacunación contra la COVID-19. REGEN-COV no está autorizado para la profilaxis preexposición para la prevención de la COVID-19.

¿QUÉ OCURRE SI ESTOY EMBARAZADA O AMAMANTANDO?

Es limitada la experiencia del uso de REGEN-COV (casirivimab e imdevimab) en mujeres embarazadas o madres lactantes. Para una madre y el feto, el beneficio de recibir REGEN-COV puede ser mayor que el riesgo de usar el producto. Si estás embarazada o amamantando, analiza tus opciones y la situación específica con tu proveedor de atención médica.

¿CÓMO INFORMO LOS EFECTOS SECUNDARIOS DE REGEN-COV (casirivimab e imdevimab)?

Infórmele a tu proveedor de atención médica de inmediato si tienes algún efecto secundario que te molesta o que no desaparezca.

Informa los efectos secundarios a la **MedWatch de la FDA** en www.fda.gov/medwatch o llama al 1-800-FDA-1088 o al 1-844-734-6643.

¿CÓMO PUEDO OBTENER MÁS INFORMACIÓN?

- Consulta con tu proveedor de atención médica.
- Ingresa a www.REGENCOV.com.
- Ingresa a <https://www.covid19treatmentguidelines.nih.gov/>.
- Comunícate con el departamento de salud pública local o estatal.

¿QUÉ ES UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA)?

La FDA de los Estados Unidos puso a disposición REGEN-COV (casirivimab e imdevimab) en virtud de un mecanismo de acceso de emergencia denominado EUA. La EUA está respaldada por una declaración del Secretario de Salud y Servicios Humanos (HHS) que estipula que existen circunstancias que justifican el uso de emergencia de medicamentos y productos biológicos durante la pandemia de COVID-19.

No se ha revisado a REGEN-COV de la misma forma que a un producto aprobado por la FDA. Al emitir una EUA en virtud de la emergencia pública sanitaria por la COVID-19, la FDA debe determinar, entre otras cosas y según la totalidad de la evidencia científica disponible, que es razonable creer que el producto puede ser efectivo a la hora de diagnosticar, tratar o prevenir la COVID-19, o una enfermedad o afección grave o que pone en riesgo la vida provocada por la COVID-19; que los beneficios posibles conocidos del producto, cuando se lo utiliza para diagnosticar, tratar o prevenir tal enfermedad o afección, sopesan los riesgos posibles conocidos de tal producto; y que no existen alternativas adecuadas, aprobadas y disponibles. Se deben cumplir todos estos criterios para permitir que el medicamento sea utilizado en el tratamiento de la COVID-19 o para la prevención de la COVID-19 durante la pandemia de COVID-19.

La EUA de REGEN-COV está vigente mientras dure la declaración sobre la COVID-19 que justifica el uso de emergencia de estos productos, a menos que se anule o se revoque (después de ello, los productos ya no se utilizarán).

REGENERON

Fabricado por:
Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
777 Old Saw Mill River Road
Tarrytown, NY 10591-6707

©2021 Regeneron Pharmaceuticals, Inc. Todos los derechos reservados.
Revisado: 07/2021 REC.21.08.0016