

PAXLOVID™

(PF-07321332; ritonavir)

JE REGISTROVÁN PRO POUŽITÍ V ČESKÉ REPUBLICĚ

Přípravku PAXLOVID™ bylo uděleno podmíněčné rozhodnutí o registraci v EU, k léčbě onemocnění COVID-19 u dospělých pacientů, kteří nevyžadují doplňkovou léčbu kyslíkem a u kterých je zvýšené riziko progresu do závažné formy onemocnění COVID-19.

**Příbalová informace přípravku PAXLOVID™:
informace pro pacienta** ▶

Zajištění autenticity přípravku PAXLOVID™

Autentický léčivý přípravek PAXLOVID™ od společnosti Pfizer má na krabičce uvedený název společnosti Pfizer a je zabalen v pěti protlačovacích hliníkových blistrech. Originální tablety mají na obou stranách vyražený nápis. Tablety PF-07321332 jsou růžové, oválné a mají na přední straně vyražené 3CL a na zadní straně vyražené PFE. Tablety ritonaviru jsou bílé až téměř bílé, ve tvaru tobolky a mají na přední straně vyraženo R9 a na zadní straně vyraženo H.



Krabička má bezbarvý, lesklý povrch s opakujícím se vzorem názvu a loga společnosti Pfizer po celé ploše. Název a logo společnosti Pfizer jsou v kontrastním matném provedení.

Chloupně po obou stranách krabičky jsou přilepeny a představují ochranný prvek před neoprávněnou manipulací.

Pokud máte podezření, že balení přípravku PAXLOVID™, které jste obdržel/a, může být padělek, kontaktujte, prosím, Odborný informační servis společnosti Pfizer, spol. s r.o. prostřednictvím emailové komunikace na medical.information@pfizer.com nebo na tel. +420283004111.