



PAXLOVID™ (PF-07321332; ritonavir) è autorizzato in [Italia]

[L'Autorizzazione all'Immissione in Commercio Condizionata (CMA) è stata concessa nell'UE per PAXLOVID™ per il trattamento della malattia da coronavirus 2019 (COVID-19) negli adulti che non necessitano di ossigenoterapia supplementare e che sono ad elevato rischio di progressione a COVID-19 severa.]

[Legga il Foglio illustrativo di PAXLOVID™ : informazioni per il paziente:](#)



Garantire l'autenticità di PAXLOVID™

L'autentico PAXLOVID™ di Pfizer include il nome Pfizer sulla confezione ed è confezionato in 5 blister in alluminio. Per assicurarsi che le compresse siano quelle corrette, cerchi le specifiche indicazioni in rilievo su ciascun lato delle compresse. Le compresse di PF-07321332 sono di forma ovale, rosa, rivestite con film e con impresso «PFE» su un lato e «3CL» sull'altro. Le compresse bianche di Ritonavir riportano «R9» impresso su un lato e «H» impresso sull'altro lato.



I lembi di ciascuna estremità della cartone sono incollati con il meccanismo di antimanomissione della confezione.

La parte esterna della scatola ha un rivestimento incolore, lucido che riporta ripetuto dappertutto il modello del nome e del logo Pfizer. Il nome e il logo Pfizer appaiono in una finitura opaca a contrasto.

Se sospetta che il PAXLOVID™ che ha ricevuto possa essere contraffatto, contatti Pfizer tramite il seguente numero [06 331821]