



PAXLOVID™ (PF-07321332; ритонавир) вече е разрешен за употреба в България

В ЕС е дадено разрешение за употреба под условие (Conditional Marketing Authorization, CMA) на PAXLOVID™ за лечение на коронавирусна болест 2019 (COVID-19) при възрастни, които не се нуждаят от допълнителен кислород и които са с повишен риск от прогресия до тежка форма на COVID-19.

[Вижте Листовката за PAXLOVID™:
информация за пациента](#)



Гарантиране на автентичността на PAXLOVID™

Автентичният продукт PAXLOVID™, произведен от Pfizer, включва името на Pfizer върху картонената опаковка и е опакован в 5 алуминиеви блистеркарти. За да проверите дали таблетките са оригинални, потърсете специфичното вдлъбнато релефно означение от всяка страна на таблетката. PF-07321332 150 mg филмирани таблетки са розови с овална форма с вдлъбнато релефно означение „PFE“ на едната страна и „3CL“ на другата. Ритонавир 100 mg филмирани таблетки са бели до почти бели с овална форма с вдлъбнато релефно означение „H“ на едната страна и „R9“ на другата.



Капачетата от двете страни на картонената опаковка са залепени като средство за защита срещу подправяне на опаковката.

Външната страна на картонената опаковка е с безцветно, лъскаво покритие, по цялото протежение на което се повтарят името и логото на Pfizer. Името и логото на Pfizer са с контрастиращ матов завършек.

Ако имате съмнения, че полученият от Вас PAXLOVID™ може да е фалшив, съобщете за случая на локалния представител на +359 2 9704333.