



## PAXLOVID™ (PF-07321332; ritonavir) jest obecnie dopuszczony do obrotu w Polsce

Warunkowe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego PAXLOVID zostało wydane w Unii Europejskiej do leczenia choroby wywołanej przez koronawirusa 2019 (COVID 19) u pacjentów dorosłych, którzy nie wymagają tlenoterapii, i u których występuje zwiększone ryzyko progresji do ciężkiej postaci COVID-19.

Zapoznaj się z Ulotką dla Pacjenta dołączoną do opakowania, która zawiera ważne informacje dotyczące stosowania leku PAXLOVID oraz jego skuteczności.



### Potwierdzenie autentyczności produktu leczniczego PAXLOVID™

Autentyczny produkt leczniczy PAXLOVID™ Pfizer będzie zawierał nazwę Pfizer na opakowaniu oraz 5 aluminiowych blistrów typu "push-through". Aby mieć pewność, że tabletki są autentyczne, należy zwrócić uwagę na tekst wytłoczony po obu ich stronach. Tabletki PF-07321332 są różowe, owalne, z wytłoczonym napisem „PFE” na jednej stronie oraz „3CL” na drugiej stronie. Tabletki rytonawiru są białe lub białawe w kształcie kapsułki z wytłoczonym "H" na jednej stronie i "R9" na drugiej stronie.



Klapy na każdym końcu pudełka tekturowego są sklejone jako element zabezpieczający przed naruszeniem opakowania

Zewnętrzne pudełko tekturowe ma bezbarwną, błyszczącą powłokę z powtarzającym się na całej powierzchni wzorem zawierającym nazwę i logo Pfizer. Nazwa i logo Pfizer mają kontrastujące matowe wykończenie.

**W przypadku podejrzenia, że otrzymany produkt leczniczy PAXLOVID™ może być fałszywy, należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela tel.: 22 335 61 00**