



## PAXLOVID™ (PF-07321332 + ritonavir) je schválený v Slovenskej republike

V EÚ bola vydaná registrácia s tzv. podmienkou (Conditional Marketing Authorisation (CMA)) pre liek PAXLOVID™ na liečbu ochorenia COVID-19 u dospelých pacientov, ktorých stav si nevyžaduje podpornú liečbu kyslíkom, a u ktorých je prítomné zvýšené riziko progresie k závažnému ochoreniu COVID-19.

[Prečítajte si písomnú informáciu pre používateľa lieku PAXLOVID™](#)



[Informácie o predĺžení času použiteľnosti lieku PAXLOVID™](#)



### Overenie pravosti lieku PAXLOVID™

Autentický liek PAXLOVID™ od spoločnosti Pfizer má na vonkajšom obale uvedený názov Pfizer a je balený v 5 pretlačovacích hliníkových blistrových kartách. Aby ste sa uistili o pravosti tabliet, hľadajte špecifický text vyrazený na oboch stranách tabliet. Ružové tablety PF-07321332 majú na prednej strane vyrazené 3CL a na zadnej strane vyrazené PFE. Biele tablety ritonaviru majú na prednej strane vyrazené R9 a na zadnej strane vyrazené H.



Obe bočné strany škatule sú zalepené ako nástroj proti neoprávnenému manipulovaniu s obalom.

Vonkajší obal lieku má na povrchu priehľadnú lesklú vrstvu s opakovane uvedeným vzorom názvu a loga spoločnosti Pfizer. Názov a logo spoločnosti Pfizer sú v kontrastnom matnom prevedení.

**Ak máte podozrenie, že liek PAXLOVID™, ktorý ste dostali, môže byť falošný, kontaktujte, prosím, miestneho zástupcu na tel. čísle: + 421 2 3355 5500.**