



PAXLOVID™ (PF-07321332/ritonavir) está agora autorizado em Portugal

Foi concedida uma Autorização de Introdução no Mercado Condicional na União Europeia para o medicamento PAXLOVID™ para o tratamento da doença provocada pelo coronavírus 2019 (COVID-19) em adultos que não necessitam de oxigénio suplementar e que apresentam risco aumentado de progressão para COVID-19 grave.

[Leia o Folheto Informativo: Informação para o doente de PAXLOVID™](#)



Assegurar a Autenticidade de PAXLOVID™

O PAXLOVID™ autêntico da Pfizer inclui o nome da Pfizer na cartonagem e é embalado em 5 blisters de alumínio. Para assegurar que os comprimidos são legítimos, procure o texto específico que está marcado em cada lado dos comprimidos. Os comprimidos de PF-07321332 são ovais, cor-de-rosa e têm "PFE" gravado numa face e "3CL" na outra face. Os comprimidos de Ritonavir são em forma de cápsula, brancos a esbranquiçados, e têm "H" gravado numa face e "R9" na outra face.



As abas da cartonagem estão coladas como "prova" da embalagem não ter sido aberta.

A cartonagem exterior tem uma camada sem cor e brilhante contendo um padrão repetido do nome e logo da Pfizer. O logo e nome da Pfizer aparecem num acabamento em mate contrastante.

Se suspeitar que o PAXLOVID™ que recebeu poderá ser contrafeito, por favor notifique aos Laboratórios Pfizer, Lda., via:

Tel: +351 21 423 5500