



PAXLOVID®▼ (nirmatrelvir; ritonavir) ist in Belgien und Luxemburg zugelassen

In der EU wurde eine Marktzulassung für PAXLOVID zur Behandlung einer Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) erteilt, bei Erwachsenen, die keinen zusätzlichen Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

Lesen Sie die Gebrauchsinformation:
Information für Anwender von
PAXLOVID



Die Authentizität von PAXLOVID sicherstellen

Das von Pfizer hergestellte Original, PAXLOVID Produkt trägt den Namen Pfizer auf dem Umkarton und wird in 5 Blisterpackungen (AluminiumBlisterstreifen) verpackt. Um sicherzustellen, dass die Tabletten original sind, überprüfen Sie die Prägungen auf den Tabletten. Nirmatrelvir Filmtabletten sind rosa, oval, mit der Prägung „PFE“ auf der einen und „3CL“ auf der anderen Seite. Ritonavir Filmtabletten sind weiß (bis cremefarbig, kapselförmig) mit der Prägung „H“ auf der einen und der Prägung „R9“ auf der anderen Seite.



Die Laschen an jedem Ende der Verpackung sind verklebt, um die Unverletzlichkeit der Verpackung zu gewährleisten.

Die Außenverpackung ist mit einer farblosen, glänzenden Folie beschichtet, die auf ihrer gesamten Oberfläche ein sich wiederholendes Muster des Namens und des Logos von Pfizer enthält. Der Name und das Logo von Pfizer erscheinen in einem kontrastierenden matten Anstrich.

Wenn Sie den Verdacht haben, dass das erhaltene PAXLOVID eine Fälschung sein könnte, wenden Sie sich unter 0800/58037 in Belgien und 800/40244 in Luxemburg an den örtlichen Vertreter.