



PAXLOVID™ (PF-07321332; ritonaviras) yra registruotas Lietuvoje

Europos Sąjungoje buvo suteikta sąlyginė registracija vaistui PAXLOVID™, skirtam koronaviruso 2019 sukeltos ligos (COVID-19) gydymui suaugusiesiems, kuriems nereikia papildomos deguonies terapijos ir kuriems kyla didesnė progresavimo į sunkios eigos COVID-19 rizika.

[Perskaitykite PAXLOVID™ pakuotės lapelį: informaciją pacientui](#)



PAXLOVID™ autentiškumo užtikrinimas

Autentiškas PAXLOVID™ iš Pfizer turės Pfizer pavadinimą ant išorinės kartoninės dėžutės ir bus supakuotas penkiose išstumiamose aliuminio lizdinėse kortelėse. Norint įsitikinti, kad tabletės yra gautos teisėtai, ieškokite ant kiekvienos tablečių pusės įspausto specifinio teksto. PF-07321332 tabletės yra rožinės, ovalios, vienoje pusėje įspausta "PFE", o kitoje pusėje - "3CL". Ritonaviro tabletės yra baltos arba balkšvos, kapsulės formos, vienoje pusėje įspausta "H", o kitoje pusėje - "R9".



Kartoninės dėžutės galai yra užklijuoti, kas leidžia nustatyti pakuotės sugadinimą ar suklastojimą.

Išorinės kartoninės dėžutės danga yra bespalvė, blizgi, su visame paviršiuje pasikartojančiu Pfizer pavadinimu ir logo. Pfizer pavadinimas ir logo įspausas kaip kontrastuojantis matinis raštas.

Jeigu įtariate, kad jūsų gautas PAXLOVID™ gali būti falsifikatas, praneškite apie tai vietiniam atstovui telefonu +370 5 251 4000.