



PAXLOVID™ (PF-07321332; ritonavirum) ir reģistrēts Latvijā

[Eiropas Savienībā PAXLOVID™ ir reģistrēts "ar nosacījumiem" (*Conditional Marketing Authorisation (CMA)*) 2019. gada koronavīrusa slimības (COVID-19) ārstēšanai pieaugušajiem, kuriem nav nepieciešama papildu skābekļa terapija un kuriem ir paaugstināts smagas COVID-19 slimības attīstīšanās risks.]

[Izlasiet PAXLOVID™ lietošanas instrukciju: informāciju pacientam](#)



PAXLOVID™ autentiskuma nodrošināšana

Originālajām Pfizer zālēm PAXLOVID™ uz ārējās kastītes būs norādīts Pfizer nosaukums un zāles būs pieejamas 5 alumīnija blisteru plāksnītēs. Lai pārlicinātos, ka tabletes ir oriģinālas, apskatiet speciālu uzrakstu, kas iespiests katras tabletes abās pusēs. PF-07321332 tabletes ir sārtas, ovālas formas, ar iespiestiem uzrakstiem "PFE" vienā pusē un "3CL" otrā pusē. Ritonavīra tabletes ir baltas vai gandrīz baltas, kapsulas formas, ar iespiestiem uzrakstiem "H" vienā pusē un "R9" otrā pusē.



Kastītes abi gali ir aizlīmēti, lai nodrošinātu iepakojuma neskartību.

Ārējai kastītei ir bezkrāsains spīdīgs apvalks, uz kā atradīsiet atkārtojamies Pfizer nosaukumu un logo. Pfizer nosaukums un logotips parādās kontrastējošā matējuma apdarē.

Ja Jums ir aizdomas, ka saņemtais PAXLOVID™ varētu būt viltots, lūdzam sazināties ar Pfizer filiāli Latvijā pa tālruni +371 67035775.