



## Zdravilo PAXLOVID® (nirmatrelvir/ritonavir) ima dovoljenje za promet v Sloveniji.

V Evropski uniji je bilo izdano dovoljenje za promet z zdravilom PAXLOVID® za zdravljenje koronavirusne bolezni 2019 (COVID-19) pri odraslih, ki ne potrebujejo dodatnega kisika in pri katerih obstaja povečano tveganje za napredovanje bolezni COVID-19 v hudo obliko.

[Preberite navodilo za uporabo zdravila  
PAXLOVID®: informacije za bolnike](#)

[Podaljšanje roka uporabnosti zdravila  
PAXLOVID®](#)

### Zagotavljanje pristnosti zdravila PAXLOVID®

Pristno zdravilo PAXLOVID® družbe Pfizer ima na škatli navedeno ime družbe Pfizer in je pakirano v 5 aluminijastih pretisnih omotih. Pristnost tablet preverite na podlagi oznak, vtisnjениh na obeh straneh tablet. Tablete nirmatrelvirja so rožnate, ovalne in imajo vtisnjeno oznako 'PFE' na eni strani in '3CL' na drugi strani. Tablete ritonavirja so bele do belkaste, v obliki kapsule in imajo vtisnjeno oznako 'H' na eni strani in 'R9' na drugi strani.



Zavihka na obeh koncih škatle sta zlepljena in imata vlogo zaščitnega elementa, ki priča o nedotaknjenosti embalaže.

Zunanja kartonska površina škatle ima brezbarvno, svetlečo prevleko, ki ima po vsej površini ponavljajoč se vzorec imena in logotipa družbe Pfizer. Ime in logotip družbe Pfizer sta prikazana v kontrastni mat prevleki.

**Če sumite, da je zdravilo PAXLOVID®, ki ste ga prejeli, ponarejeno, uporabite obrazec o sumu ali neustrezni kakovosti zdravil, ki ga najdete na spletni strani Javne agencije za zdravila in medicinske pripomočke. Obrazec posredujte na poštni predal quality-defects@jazmp.si, oziroma v nujnih primerih pokličite na 24-urno mobilno telefonsko številko +386 41 790 133.**