



PAXLOVID™ (PF-07321332; ritonavir) is nu toegelaten in België en Luxemburg

[Er is een voorwaardelijke vergunning voor het in de handel brengen (CMA) verleend in de EU voor PAXLOVID™ voor de behandeling van coronavirusinfectie 2019 (COVID-19) bij volwassenen die geen extra zuurstof nodig hebben en die een hoog risico lopen op progressie naar ernstige COVID-19].

[Lees de PAXLOVID™ bijsluiter: informatie voor de gebruiker](#)



De authenticiteit van PAXLOVID™ verzekeren

Het originele PAXLOVID™ product vervaardigd door Pfizer, heeft de naam Pfizer op de doos en wordt verpakt in 5 blisters (aluminium doordrukstrips). Controleer de inscripties op de tabletten om er zeker van te zijn dat de tabletten origineel zijn. PF-07321332 filmomhulde tabletten zijn roze, ovaal en hebben de inscriptie "PFE" aan de ene zijde en "3CL" aan de andere zijde. Ritonavir filmomhulde tabletten zijn wit (tot gebroken wit, capsulevormig) en hebben de inscriptie "H" aan de ene zijde en "R9" aan de andere zijde.



De flappen aan elk uiteinde van de verpakking zijn gelijmd om de fraudebestendigheid van de verpakking te garanderen.

De buitenverpakking is gecoat met een kleurloze, glanzende film waarop over het gehele oppervlak het patroon van de naam en het logo van Pfizer herhaald wordt. De naam en het logo van Pfizer verschijnen in een contrasterende matte afwerking.

Als je denkt dat de PAXLOVID™ die je hebt ontvangen een vervalsing is, neem dan contact op met de lokale vertegenwoordiger op 0800/58037.