



PAXLOVID® (PF-07321332; ritonavir) est désormais autorisé en France

Une autorisation de mise sur le marché conditionnelle (AMC) a été accordée dans l'UE pour PAXLOVID® pour le traitement de la maladie à coronavirus 2019 (COVID-19) chez les patients adultes qui ne nécessitent pas de supplémentation en oxygène et qui présentent un risque accru d'évolution vers une forme sévère de la COVID-19.

[Lisez la notice: information de l'utilisateur de PAXLOVID®](#)



[PAXLOVID® Information sur la date de péremption](#)



Garantir l'authenticité de PAXLOVID®

Le produit PAXLOVID® authentique fabriqué par Pfizer, portera le nom Pfizer sur l'étui et sera conditionné dans 5 plaquettes (alvéolées en aluminium). Pour vous assurer que les comprimés sont authentiques, Recherchez un texte spécifique gravé sur chaque face des comprimés. Les comprimés pelliculés de PF-07321332 sont roses, de forme ovale et comportent la mention « PFE » gravée sur une face et la mention « 3CL » gravée sur l'autre face. Les comprimés pelliculés de ritonavir sont blancs (à blanc cassé, en forme de gélule) et comportent la mention « H » gravée sur une face et la mention « R9 » gravée sur l'autre face.



Les rabats à chaque extrémité de l'étui sont collés pour assurer l'inviolabilité de l'emballage.

L'emballage extérieur est recouvert d'un film incolore et brillant qui contient un motif répété du nom et du logo de Pfizer sur toute sa surface. Le nom et le logo de Pfizer apparaissent dans un fini mat contrastant.

Si vous pensez que le PAXLOVID® que vous avez reçu peut être une contrefaçon, contactez le représentant local au 01 70 95 05 00.