



PAXLOVID[®] ▼ (nirmatrelvir; ritonavir) est désormais autorisé en Belgique et au Luxembourg

Une autorisation de mise sur le marché 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.

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Les professionnels de la santé déclarent tout effet indésirable suspecté. Voir rubrique 4.8 pour les modalités de déclaration des effets indésirables.

Lisez la notice: information de l'utilisateur de PAXLOVID



PAXLOVID Informations sur la date d'expiration



Garantir l'authenticité de PAXLOVID

Le produit PAXLOVID authentique fabriqué par Pfizer, porte le nom Pfizer sur la boîte et sera conditionné dans 5 plaquettes (alvéolées en aluminium). Pour vous assurer que les comprimés sont authentiques, vérifiez les gravures présentes sur les comprimés. Les comprimés pelliculés de nirmatrelvir 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'emballage 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 0800/58037 en Belgique et au 800/40244 au Luxembourg.