



PAXLOVID (PF-07321332; ritonaviiri) on nyt hyväksytty Suomessa

PAXLOVID valmisteelle on myönnetty ehdollinen myyntilupa EU:ssa koronavirustauti 2019:n (COVID-19) hoitoon aikuisille, jotka eivät tarvitse lisähapetta ja joilla on suurentunut riski vaikeaan COVID-19-tautiin

PAXLOVID-pakkausseloste:
Tietoa käyttäjälle



Paxlovid-valmisteen aitouden varmistaminen

Pfizerin aidon PAXLOVID-valmisteen ulkopakkaukseen on painettu Pfizerin nimi, ja tabletit on pakattu viiteen alumiiniseen läpipainopakkaukseen. Voit varmistaa tablettien aitouden tarkistamalla niiden molemmille puolille painetut tekstit. PF-07321332-tabletit ovat vaaleanpunaisia, soikeita, ja niiden toisella puolella on merkintä "PFE" ja toisella puolella "3CL". Ritonaviiritabletit ovat valkoisia tai luonnonvalkoisia, kapselin muotoisia, ja niiden toisella puolella on kaiverrus "H" ja toisella puolella "R9".



Ulkopakkauksen värittömässä kiiltävässä pinnoitteessa on kauttaaltaan toistuvana kuviona Pfizerin nimi ja logo. Ne näkyvät kontrastivärisinä ja mattapintaisina. Pahvirasian molemmissa päissä olevat läpät on liimattu pakkauksen peukaloinnin havaitsemiseksi.

Jos epäilet ostamasi PAXLOVID -valmisteen olevan väärennetty, ota yhteyttä Suomen Pfizeriin soittamalla numeroon 09 430 040.