



PAXLOVID® (Nirmatrelvir; Ritonavir) ist in Deutschland zugelassen

In der EU wurde eine Zulassung für PAXLOVID® zur Behandlung einer Coronavirus-Krankheit 2019 (COVID-19) bei Erwachsenen, die keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln, erteilt.

Lesen Sie die PAXLOVID®
Packungsbeilage: Informationen für
Patient:innen



PAXLOVID® Information zur
Haltbarkeit



Sicherstellung der Authentizität von PAXLOVID®

Echtes PAXLOVID® von Pfizer Europe MA EEIG trägt den Namen Pfizer auf dem Karton und ist in 5 Aluminium-Durchdrückblisterkarten verpackt. Um sicherzustellen, dass die Tabletten echt sind, achten Sie auf einen bestimmten Text, der auf jeder Seite der Tabletten eingepreßt ist. Die pinkfarbenen Nirmatrelvir-Tabletten haben auf der Vorderseite die Prägung 3CL und auf der Rückseite die Prägung PFE. Die weißen Ritonavir-Tabletten haben auf der Vorderseite die Prägung R9 und auf der Rückseite die Prägung H.



Die Faltschachtel ist mit einer farblosen, glänzenden Beschichtung versehen, die ein sich wiederholendes Muster des Namens und des Logos von Pfizer auf der gesamten Fläche enthält. Der Name und das Logo von Pfizer erscheinen in einer kontrastierenden, matten Oberfläche. Die Klappen an beiden Enden des Kartons sind als manipulationssicheres Merkmal der Verpackung verklebt.

Wenn Sie den Verdacht haben, dass das PAXLOVID™, das Sie erhalten haben, gefälscht sein könnte, wenden Sie sich an Pfizer Pharma GmbH, Tel: +49 (0)30 550055-51000