



PAXLOVID™ (PF-07321332; Ritonavir) ist in Österreich zugelassen

In der EU wurde eine bedingte Zulassung (conditional marketing authorisation, CMA) für PAXLOVID erteilt 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.

Hier finden Sie die
Gebrauchsinformation von PAXLOVID™



Sicherstellung der Authentizität von PAXLOVID

Echtes PAXLOVID von Pfizer Limited 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 eingeprägt ist. Die pinkfarbenen, ovalen Tabletten von PF-07321332 haben auf der einen Seite die Prägung '3CL' und auf der anderen Seite die Prägung 'PFE'. Die weißen bis cremefarbenen, kapselförmigen Ritonavir-Tabletten haben auf der einen Seite die Prägung 'H' und auf der anderen Seite die Prägung 'R9'.



Der äußere Karton 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 Laschen 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 Corporation Austria Ges.m.b.H. über +43 1 521 150.