

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

Paxlovid 150 mg + 100 mg apvalkotās tabletes

Nirmatrelvirum + Ritonavirum

▼ Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Jūs varat palīdzēt, ziņojot par jebkādam novērotajām blakusparādībām. Par to, kā ziņot par blakusparādībām, skatīt 4. punkta beigās.

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicāiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Paxlovid un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Paxlovid lietošanas
3. Kā lietot Paxlovid
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Paxlovid
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Paxlovid un kādam nolūkam to lieto

Paxlovid satur divas aktīvās vielas nirmatrelvīru un ritonavīru divās dažādās tabletēs. Paxlovid ir pretvīrusu zāles, kuras lieto pieaugušo COVID-19 pacientu ārstēšanai, kuriem nav nepieciešams papildu skābeklis un kuriem ir paaugstināts smagas slimības attīstīšanās risks.

COVID-19 izraisa vīruss, ko sauc par koronavīrusu. Šīs zāles aptur vīrusa vairošanos šūnās, un tas aptur vīrusa vairošanos organismā. Tas var palīdzēt organismam uzveikt vīrusa infekciju un novērst smagas slimības attīstīšanos.

Konsultējieties ar ārstu, ja pēc 5 dienām nejūtaties labāk vai jūtaties sliktāk.

2. Kas Jums jāzina pirms Paxlovid lietošanas

Nelietojiet Paxlovid šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret nirmatrelvīru, ritonavīru vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs lietojat kādas no tālāk norādītajām zālēm. Paxlovid lietošana ar šīm zālēm var izraisīt būtiskas vai dzīvībai bīstamas blakusparādības vai ietekmēt Paxlovid darbību:
 - alfuzosīns (lieto palielinātas prostatas simptomu ārstēšanai);
 - ranolazīns (lieto, lai ārstētu hroniskas sāpes krūškurvī (stenokardiju));
 - dronedarons, propafenons, hinidīns (lieto, lai ārstētu sirds slimības un koriģētu neregulāru sirdsdarbību);
 - rifampicīns, rifapentīns (lieto bakteriālu infekciju ārstēšanai);
 - apalutamīds, enzalutamīds, neratinibs, venetoklakss (lieto vēža ārstēšanai);
 - karbamazepīns, fenobarbitāls, fenitoīns, primidons (lieto krampju novēršanai un kontrolei);
 - kolhicīns (lieto podagras ārstēšanai);

- terfenadīns (lieto alerģiju ārstēšanai);
- kariprazīns un lurazidons (lieto šizofrēnijas ārstēšanai);
- pimozīds, kvetiapīns (lieto šizofrēnijas, bipolāro traucējumu, smagas depresijas un patoloģisku domu vai sajūtu ārstēšanai);
- silodozīns (lieto palielinātas prostatas ārstēšanai);
- eplerenons un ivabradīns (lieto sirds un/vai asinsvadu problēmu ārstēšanai);
- dihidroergotamīns un ergotamīns (lieto migrēnas galvassāpju ārstēšanai);
- ergonovīns un metilergonovīns (lieto, lai apturētu pārmērīgu asiņošanu, kas var rasties pēc dzemdībām vai aborta);
- cisapīds (lieto, lai mazinātu noteiktus kuņģa darbības traucējumus);
- divšķautņu asinszāle (*Hypericum perforatum*) (augu izcelsmes līdzeklis, ko lieto, lai ārstētu depresiju un trauksmi);
- voklosporīns (lieto imūnsistēmas traucējumu ārstēšanai);
- lovastatīns, simvastatīns, lomitapīds (lieto holesterīna līmeņa pazemināšanai asinīs);
- eletriptāns (lieto migrēnas galvassāpju ārstēšanai);
- lumakaftors/ivakaftors (lieto cistiskās fibrozes ārstēšanai);
- finerenons (lieto, lai ārstētu hronisku nieru slimību, kas saistīta ar 2. tipa cukura diabētu);
- naloksegols (lieto, lai ārstētu opioīdu izraisītu aizcietējumu);
- avanafilis, vardenafilis (lieto erektilās disfunkcijas (saukta arī par impotenci) ārstēšanai);
- sildenafilis, tadalafilis (lieto erektilās disfunkcijas (saukta arī par impotenci) ārstēšanai vai plaušu artēriju hipertensijas (augsts asinsspiediens plaušu artērijā) ārstēšanai);
- klorazepāts, diazepāms, estazolāms, flurazepāms, triazolāms, iekšķīgi lietojams midazolāms (lieto trauksmes un/vai miega traucējumu atvieglošanai);
- tolvaptāns, ko lieto hiponatriēmijas (zems nātrija līmenis asinīs) ārstēšanai.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Alerģiskas reakcijas

Alerģiskas reakcijas, tostarp smagas alerģiskas reakcijas (kuras sauc arī par anafilaksi) un nopietnas ādas reakcijas (kuras sauc par toksisku epidermas nekrolīzi un Stīvensa-Džonsona sindromu), var rasties cilvēkiem, kuri lieto šīs zāles, pat pēc vienas devas lietošanas. Pārtrauciet lietot šīs zāles un nekavējoties sazinieties ar ārstu, ja Jums rodas kāds no šiem alerģiskas reakcijas simptomiem:

- apgrūtināta rīšana un elpošana;
- mēles, mutes un sejas pietūkums;
- saspringuma sajūta rīklē;
- aizsmakums;
- nieze;
- ādas izsitumi;
- apsārtusi un sāpīga āda;
- pūšļi un ādas lobīšanās;
- pūšļi vai jēlumi mutē vai uz lūpām.

Aknu slimība

Pastāstiet ārstam, ja Jums ir vai ir bijusi aknu slimība. Pacienti, kuri ārstēti ar ritonavīru, ir bijušas novirzes aknu enzīmu rādītājos, hepatīts un dzelte.

Nieru slimība

Pastāstiet ārstam, ja Jums ir vai ir bijusi nieru slimība.

Augsts asinsspiediens

Pastāstiet ārstam, ja Jums ir augsts asinsspiediens. Jūsu ārstam var būt nepieciešams pārbaudīt Jūsu asinsspiedienu pirms šo zāļu lietošanas un šo zāļu lietošanas laikā. Ir saņemti ziņojumi par paaugstinātu asinsspiedienu cilvēkiem, kuri lieto šīs zāles, īpaši gados vecākiem cilvēkiem.

Rezistences pret HIV-1 infekciju attīstīšanās risks

Ja Jums ir neārstēta vai nekontrolēta HIV infekcija, Paxlovid ietekmē dažas zāles HIV infekcijas ārstēšanai turpmāk var nedarboties, kā paredzēts.

Bērni un pusaudži

Nedodiet šīs zāles bērniem un pusaudžiem vecumā līdz 18 gadiem, jo tās nav pētītas bērniem un pusaudžiem.

Citas zāles un Paxlovid

Ir citas zāles, kuras nevar lietot kopā ar Paxlovid. Pastāstiet ārstam(-iem) vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot:

- zāles vēža ārstēšanai, piemēram, afatinibs, abemaciklibs, ceritinibs, dasatinibs, enkorafenibs, fostamatinibs, ibrutinibs, ivosidenibs, nilotinibs, vinblastīns un vinkristīns;
- zāles asins šķīdināšanai (antikoagulantī), piemēram, varfarīns, rivaroksabāns, dabigatrans un apiksabāns;
- zāles krampju ārstēšanai, piemēram, divalproeks, lamotrigīns un klonazepāms;
- zāles smēķēšanas atmešanai, piemēram, bupropions;
- zāles alerģiju ārstēšanai, piemēram, feksofenadīns un loratadīns;
- zāles sēnīšu infekciju ārstēšanai (pretsēnīšu līdzekļi), piemēram, itraconazols un vorikonazols;
- zāles Kušinga sindroma ārstēšanai – organisms ražo pārāk daudz kortizola, piemēram, ketokonazola tabletes;
- zāles HIV infekcijas ārstēšanai, piemēram, efavirenzs, maraviroks, raltegravīrs, zidovudīns un biktgravīrs/emtricitabīns/tenofovīrs;
- zāles infekciju ārstēšanai (piemēram, antibiotikas un pretmikobaktēriju līdzekļi), piemēram, atovakvons, klaritromicīns, eritromicīns, fuzidīnskābe (iekšķīgi lietojama vai ievadīta intravenozi), bedahilīns, rifabutīns, delamanīds un sulfametoksazols/trimetoprimis;
- zāles šizofrēnijas un patoloģisku domu vai sajūtu ārstēšanai, piemēram, klozapīns;
- zāles garīgo vai garastāvokļa traucējumu ārstēšanai, piemēram, haloperidols, risperidons un tioridazīns;
- zāles, lai ārstētu augstu asinsspiedienu asinsvadiem, kas apgādā plaušas, piemēram, bosentāns un riociguats;
- zāles augsta asinsspiediena (hipertensijas) ārstēšanai, piemēram, amlodipīns, diltiazems, felodipīns, lerkandipīns, nikardipīns, nifedipīns un verapamils;
- zāles sirds un/vai asinsvadu problēmu ārstēšanai, piemēram, aliskirēns, tikagrelors, cilostazols un klopīdogrels;
- zāles sirds slimību ārstēšanai un neregulāras sirdsdarbības korekcijai, piemēram, digoksīns, amiodarons, flekainīds un dizopiramīds;
- zāles cistiskās fibrozes ārstēšanai, piemēram, ivakaftors, eleksakaftors/tezakaftors/ivakaftors un tezakaftors/ivakaftors;
- zāles diabēta ārstēšanai, piemēram, saksagliptīns;
- zāles C hepatīta vīrusa infekcijas ārstēšanai, piemēram, glekaprevīrs/pibrentasvīrs un sofosbuvīrs/velpatasvīrs/voksilaprevīrs;
- zāles holesterīna līmeņa samazināšanai asinīs, piemēram, atorvastatīns, fluvastatīns, pravastatīns un rosuvastatīns;
- zāles migrēnas galvassāpju ārstēšanai, piemēram, rimegepāns;
- zāles urīna nesaturēšanas ārstēšanai, piemēram, darifenacīns un solifenacīns;
- zāles mentālās veselības slimību ārstēšanai, piemēram, aripiprazols un breksiprazols;
- zāles imūnsistēmas nomākšanai, piemēram, ciklosporīns, everolīms, sirolīms un takrolīms;
- zāles, kuras lieto autoimūno slimību, tostarp reimatoīdā artrīta, psoriātiskā artrīta vai čūlainā kolīta ārstēšanai, piemēram, tofacitinibs un upadacitinibs;
- zāles smagu sāpju ārstēšanai, piemēram, morfijs, fentanils, oksikodons, metadons, buprenorfijs, citas morfijs līdzīgas zāles, petidīns un piroksikāms;
- zāles, ko lieto kā sedatīvus un miega līdzekļus, piemēram, alprazolāms, buspīrons un zolpidēms;
- zāles uzmanības deficīta vai miega traucējumu (narkolepsijas) ārstēšanai, piemēram, amfetamīni;
- steroīdi, tostarp kortikosteroīdi, iekaisuma ārstēšanai, piemēram, budezonīds, deksametazons, flutikazons, prednizolons, un triamcinolons;
- zāles, kuras lieto astmas un citu ar plaušām saistītu problēmu, piemēram, hroniskas obstruktīvas plaušu slimības (HOPS) ārstēšanai, piemēram, salmeterols un teofilīns;

- zāles, ko lieto depresijas ārstēšanai, piemēram, amitriptilīns, fluoksetīns, imipramīns, nortriptilīns, paroksetīns un sertralīns;
- zāles, kuras lieto kā aizstājterapiju vairogdziedzera hormoniem, piemēram, levotiroksīns;
- zāles palielinātas prostatas ārstēšanai, piemēram, tamsulosīns;
- jebkuras no citām tālāk norādītajām zālēm:
 - iekšķīgi lietojami kontracepcijas līdzekļi vai plāksteri, kas satur etinilestradiolu, ko izmanto, lai novērstu grūtniecību;
 - midazolāms, ko ievada injekcijas veidā (lieto sedācijai (nomoda, bet ļoti atslābināts miera vai miegainības stāvoklis medicīniskas pārbaudes vai procedūras laikā) vai anestēzijai);

Daudzas zāles mijiedarbojas ar Paxlovid. **Saglabājiēt lietoto zāļu sarakstu, lai varētu to parādīt ārstam(-iem) un farmaceitam.** Nesāciet lietot jaunas zāles, nepastāstot par to savam(-iem) ārstam(-iem). Ārsts(-i) var pastāstīt, vai ir droši lietot Paxlovid ar citām zālēm.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Ja Jūs esat grūtniece, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu.

Nav pietiekami daudz informācijas, lai pārliecinātos, ka Paxlovid lietošana grūtniecības laikā ir droša. Ja esat grūtniece, šo zāļu lietošana ir ieteicama tikai tad, ja Jūsu klīniskā stāvokļa dēļ šī ārstēšana ir nepieciešama. Šo zāļu lietošanas laikā un piesardzības nolūkos 7 dienas pēc lietošanas beigām ir ieteicams atturēties no seksuālām aktivitātēm, vai ir jāizmanto efektīva kontracepcijas metode. Ja Jūs lietojat hormonālās kontracepcijas līdzekļus un tā kā šīs zāles var samazināt šādu līdzekļu efektivitāti, tiek ieteikts izmantot prezervatīvu vai citu nehormonālu kontracepcijas metodi. Ārsts ieteiks, cik ilgi ir nepieciešams pielāgot kontracepciju.

Neliels daudzums Paxlovid nokļūst cilvēka pienā. Jūs nedrīkstat barot bērnu ar krūti šo zāļu lietošanas laikā un piesardzības nolūkā 48 h pēc terapijas.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Sagaidāms, ka Paxlovid neietekmēs spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

Paxlovid satur laktozi

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

Paxlovid satur nātriju

Nirmatreivā un ritonavīra tabletes satur mazāk nekā 1 mmol nātrija (23 mg) katrā devā – būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Paxlovid

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiēt ārstam vai farmaceitam.

Paxlovid sastāv no 2 zālēm: nirmatreivā un ritonavīra.

Ārstēšanas kurss ilgst 5 dienas.

Tabletes norijiet veselas. Nekošļājiēt, nedaliet un nesasmalciniet tabletes. Šīs zāles var lietot kopā ar ēdienu vai neatkarīgi no ēdienreizēm.

Ieteicamā deva

Nav nieru slimības vai ir vieglas pakāpes nieru slimība

Ja Jums NAV nieru slimības vai ir VIEGLA nieru slimība, ieteicamā deva ir **2** sārtas_nirmatrelvīra tabletes kopā ar **1** baltu ritonavīra tableti, ko lieto iekšķīgi divas reizes dienā (no rīta un vakarā).

Vidēji smaga nieru slimība

Ja Jums ir VIDĒJI SMAGA nieru slimība, ieteicamā deva ir **1** sārtā_nirmatrelvīra tablete kopā ar **1** baltu ritonavīra tableti, ko lieto iekšķīgi divas reizes dienā (no rīta un vakarā).

Smaga nieru slimība

Ja Jums ir SMAGA nieru slimība, ieteicamā deva ir **2** sārtas_nirmatrelvīra tabletes kopā ar **1** baltu ritonavīra tableti, ko lieto iekšķīgi **1. dienā**, un pēc tam ir **1** sārtā_nirmatrelvīra tablete kopā ar **1** baltu ritonavīra tableti no **2. līdz 5. dienai**.

Ja esat lietojis Paxlovid vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis pārāk lielu šo zāļu devu, nekavējoties zvaniet savam veselības aprūpes speciālistam vai dodieties uz tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu.

Ja esat aizmirsis lietot Paxlovid

Ja esat aizmirsis lietot šo zāļu devu 8 stundu laikā pēc parastā lietošanas laika, lietojiet to, tiklīdz atceraties. Ja esat aizmirsis lietot devu ilgāk par 8 stundām, izlaidiet aizmirsto devu un lietojiet nākamo devu parastajā laikā. Nelietojiet divas devas vienā reizē.

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja pārtraucat lietot Paxlovid

Pat ja jūtaties labāk, nepārtrauciet lietot šīs zāles, nekonsultējoties ar ārstu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Bieži: var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem

- Caureja
- Vemšana
- Slikta dūša
- Izmainīta garšas sajūta (piemēram, metāliska, rūgta garša)
- Galvassāpes

Retāk: var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem

- Alerģiskas reakcijas
- Augsts asinsspiediens
- Sāpes vēderā
- Muskuļu sāpes
- Izsitumi uz ādas (ir ziņots arī kā daļa no alerģiskas reakcijas)

Reti: var skart līdz 1 no 1000 cilvēkiem

- Smaga alerģiska reakcija, ko sauc arī par anafilaksi (piemēram, mēles, mutes un sejas pietūkums, apgrūtināta rīšana vai elpošana, saspringuma sajūta rīklē vai aizsmakums)
- Nopietnas ādas reakcijas, kuras sauc par toksisku epidermas nekrolīzi un Stīvensa-Džonsona sindromu (piemēram, apsārtusi un sāpīga āda, pūšļi un ādas lobīšanās, pūšļi vai jēlumi mutē vai uz lūpām)
- Savārgums

- Nieze (ir ziņots arī kā daļa no alerģiskas reakcijas)

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Paxlovid

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes vai blistera pēc “EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiert farmaceutam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Paxlovid satur

- Šo zāļu aktīvās vielas ir nirmatrelvīrs un ritonavīrs.
 - Katra sārtā apvalkotā nirmatrelvīra tablete satur 150 mg nirmatrelvīra.
 - Katra baltā apvalkotā ritonavīra tablete satur 100 mg ritonavīra.
- Citas nirmatrelvīra tabletes sastāvdaļas ir mikrokristāliskā celuloze, laktozes monohidrāts (skatīt 2. punktu, “Paxlovid satur laktozi”), kroskarmelozes nātrija sāls, koloidālais silīcija dioksīds un nātrija stearilfumarāts (skatīt 2. punktu, “Paxlovid satur nātriju”). Tabletes apvalks satur hidroksipropilmetilcelulozi, titāna dioksīdu, makrogolu/polietilēnglikolu un sarkano dzelzs oksīdu.
- Citas ritonavīra tabletes sastāvdaļas ir kopovidons, sorbitāna laurāts, koloidālais bezūdens silīcija dioksīds, kalcija hidroģēnfosfāts, nātrija stearilfumarāts. Tabletes apvalks satur hipromelozi, titāna dioksīdu, makrogolu/polietilēnglikolu, hidroksipropilcelulozi, talku, koloidālo bezūdens silīcija dioksīdu un polisorbātu 80.

Paxlovid ārējais izskats un iepakojums

Nirmatrelvīra 150 mg apvalkotās tabletes ir sārtas, ovālas formas, ar iespiestiem uzrakstiem “PFE” vienā pusē un “3CL” otrā pusē.

Ritonavīra 100 mg apvalkotās tabletes ir baltas vai gandrīz baltas, kapsulas formas, ar iespiestiem uzrakstiem “H” vienā pusē un “R9” otrā pusē.

Blistera plāksnīte zāļu lietošanai divas reizes dienā

Paxlovid apvalkotās tabletes ir pieejamas 5 vienas dienas blistera plāksnītēs, kopā 30 tabletes, iepakotas vienā kastītē.

Katra vienas dienas blistera plāksnīte satur 4 nirmatrelvīra tabletes (150 mg katra) un 2 ritonavīra tabletes (100 mg katra), un uz tās norādīts, kuras tabletes jālieto no rīta un kuras — vakarā (saules un mēness simboli).

Blistera plāksnīte zāļu lietošanai vienu reizi dienā

Paxlovid apvalkotās tabletes ir pieejamas 5 dienu blistera plāksnītē ar kopskaitā 11 tabletēm, kas iepakota kartona kastītē.

5 dienu blistera plāksnīte satur 6 nirmatrelvīra tabletes (katra 150 mg) un 5 ritonavīra tabletes (katra 100 mg), un uz tās ir norādīts, kuras tabletes jālieto vienu reizi dienā 5 dienas.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Beļģija

Ražotājs

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Mooswaldallee 1
79108 Freiburg Im Breisgau
Vācija

Pfizer Italia S.r.L
Localita Marino del Tronto
63100 Ascoli, Piceno
Itālija

Pfizer Ireland Pharmaceuticals Unlimited Company
Little Connell
Newbridge
County Kildare
Īrija

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien
Luxembourg/Luxemburg
Pfizer NV/SA
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Latvija
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel: +371 670 35 775

България
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон
България
Тел.: +359 2 970 4333

Lietuva
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje
Tel: +370 5 251 4000

Česká republika
Pfizer, spol. s r.o.
Tel: +420 283 004 111

Magyarország
Pfizer Kft
Tel.: +36 1 488 37 00

Danmark
Pfizer ApS
Tlf.: +45 44 20 11 00

Malta
Vivian Corporation Ltd.
Tel: +356 21344610

Deutschland

Pfizer PHARMA GmbH
Tel: +49 (0)30 550055-51000

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Ελλάδα

Pfizer Ελλάς A.E.
Τηλ.: +30 210 6785800

España

Pfizer, S.L.
Tel: +34 91 490 99 00

France

Pfizer
Tél +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.
Tel: +385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland Unlimited Company
Tel: 1800 633 363 (toll free)
+44 (0)1304 616161

Ísland

Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia

Pfizer S.r.l.
Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)
Τηλ: +357 22817690

Nederland

Pfizer bv
Tel: +31 (0)800 63 34 636

Norge

Pfizer AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 335 61 00

Portugal

Laboratórios Pfizer, Lda.
Tel: +351 21 423 5500

România

Pfizer Romania S.R.L.
Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana
Tel: +386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL,
organizačná zložka
Tel: +421 2 3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

Sverige

Pfizer AB
Tel: +46 (0)8 550 520 00

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 05/2025.

Lai iegūtu lietošanas instrukciju citās valodās, ar mobilo ierīci noskenējiet kodu.



URL: www.covid19oralrx.com

Citi informācijas avoti

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē <https://www.ema.europa.eu>.

Šī lietošanas instrukcija ir pieejama visās ES/EEZ valodās Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē.

V23/2025