

El 15 de febrero de 2023 se ha autorizado un nuevo periodo de validez para PAXLOVID® (nirmatrelvir; ritonavir) en la Unión Europea (EU).

La información de producto de PAXLOVID® comprimidos recubiertos con película se ha actualizado con el nuevo periodo de validez, que se ha extendido de 18 meses a 2 años. Este medicamento no requiere ninguna condición especial de conservación.

Las cajas con una fecha de caducidad del 11/2022 al 12/2023 impresa en el envase o en los blísteres pueden usarse durante un periodo superior a la fecha impresa.

PAXLOVID® es un producto co-ensvasado que contiene comprimidos de nirmatrelvir y ritonavir, que pueden tener diferentes fechas de producción. Por esta razón, la fecha de caducidad actualizada no puede calcularse añadiendo 6 o 12 meses a la fecha de caducidad impresa y debe ser determinada identificando el lote específico:

Como saber la fecha de caducidad actualizada

La “fecha de caducidad impresa” puede encontrarse en un lateral del envase escrita como EXP MM/AAAA. Esta es la fecha que ahora ha sido actualizada. Para encontrar la fecha de caducidad actualizada siga estos dos pasos.

1. Busque el número de lote en un lateral del envase escrito a la derecha del identificador “Lot”. Es un código que contiene 2 letras y 4 dígitos



2. La fecha de caducidad actualizada en función del número de lote puede encontrarse en la tabla de la derecha.

| Número de lote | Fecha de caducidad impresa | Fecha de caducidad actualizada |
|----------------|----------------------------|--------------------------------|
| FT0015 | 11/2022 | 07/2023 |
| FY6819 | 01/2023 | 09/2023 |
| GA2426 | 01/2023 | 09/2023 |
| GD9738 | 02/2023 | 11/2023 |
| GE3344 | 02/2023 | 11/2023 |
| GF0640 | 03/2023 | 12/2023 |
| GJ5820 | 03/2023 | 01/2024 |
| GK3911 | 03/2023 | 01/2024 |
| GK8643 | 03/2023 | 01/2024 |
| GL4045 | 04/2023 | 01/2024 |
| GL4439 | 04/2023 | 01/2024 |
| GM0129 | 04/2023 | 01/2024 |
| GM3805 | 11/2023 | 01/2024 |

Escanee el código con un dispositivo móvil para obtener el prospecto en diferentes idiomas.

URL: <https://pfi.sr/c19oralrx>



[Se ha concedido en la EU una Autorización de Comercialización a PAXLOVID® para el tratamiento de la enfermedad por coronavirus 2019 (COVID-19) en adultos que no requieren aporte de oxígeno suplementario y que tienen un riesgo alto de progresar a COVID-19 grave.]