

<u>Número de procedimiento de la EMA</u>	<u>Denominación (de fantasía)</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/17/1182/001	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	28 comprimidos
EU/1/17/1182/002	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1182/003	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	84 comprimidos
EU/1/17/1182/004	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos