

<b><u>Número de procedimiento de la EMA</u></b>	<b><u>Denominación (de fantasía)</u></b>	<b><u>Dosis</u></b>	<b><u>Forma farmacéutica</u></b>	<b><u>Vía de administración</u></b>	<b><u>Acondicionamiento primario</u></b>	<b><u>Tamaño del envase</u></b>
EU/1/16/1151/001	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	28 comprimidos
EU/1/16/1151/002	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/16/1151/003	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	84 comprimidos
EU/1/16/1151/004	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos
EU/1/16/1151/005	Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	28 x 1 comprimido (unidosis)