

| <u>Numero di autorizzazione (EU)</u> | <u>Nome del prodotto</u> | <u>Dosaggio</u> | <u>Forma Farmaceutica</u> | <u>Via di somministrazione</u> | <u>Confezionamento primario</u> | <u>Confezioni</u> |
|---|---|------------------------|----------------------------------|---------------------------------------|--|----------------------------------|
| EU/1/16/1151/001 | Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka | 200 mg / 245 mg | Compresa rivestita con film | Uso orale | blister (OPA/Al/PE+DES/Al) | 28 compresse |
| EU/1/16/1151/002 | Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka | 200 mg / 245 mg | Compresa rivestita con film | Uso orale | Flacone (HDPE) | 30 compresse |
| EU/1/16/1151/003 | Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka | 200 mg / 245 mg | Compresa rivestita con film | Uso orale | blister (OPA/Al/PE+DES/Al) | 84 compresse |
| EU/1/16/1151/004 | Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka | 200 mg / 245 mg | Compresa rivestita con film | Uso orale | Flacone (HDPE) | 90 (3 x 30) compresse |
| EU/1/16/1151/005 | Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka | 200 mg / 245 mg | Compresa rivestita con film | Uso orale | blister (OPA/Al/PE+DES/Al) | 28 x 1 compressa (dosa unitaria) |