

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</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/1/09/598/001	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/alu)	60 comprimidos
EU/1/09/598/002	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	blister (PVC/PE/PVdC/alu)	120 comprimidos
EU/1/09/598/003	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	60 comprimidos
EU/1/09/598/004	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	blister (OPA/alu/PVC/alu)	120 tablets
EU/1/09/598/005	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	blister calendario (PVC/PE/PVdC/alu)	Pack de inicio: 14 comprimidos
EU/1/09/598/006	Nevirapina Teva	200 mg	Comprimido	Vía oral	Blister calendario (OPA/alu/PVC/alu)	Pack de inicio: 14 comprimidos

Medicamento con autorización anulada