

<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/1/17/1248/001	Darunavir Krka d.d.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 tablets
EU/1/17/1248/002	Darunavir Krka d.d.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	60 (2 x 30) tablets
EU/1/17/1248/003	Darunavir Krka d.d.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) tablets
EU/1/17/1248/004	Darunavir Krka d.d.	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	180 (6 x 30) tablets
EU/1/17/1248/005	Darunavir Krka d.d.	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 tablets
EU/1/17/1248/006	Darunavir Krka d.d.	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	60 (2 x 30) tablets
EU/1/17/1248/007	Darunavir Krka d.d.	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) tablets
EU/1/17/1248/008	Darunavir Krka d.d.	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	180 (6 x 30) tablets
EU/1/17/1248/009	Darunavir Krka d.d.	800 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 tablets
EU/1/17/1248/010	Darunavir Krka d.d.	800 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) tablets