

<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/1/17/1249/001	Darunavir Krka	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1249/002	Darunavir Krka	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	60 (2 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/003	Darunavir Krka	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/004	Darunavir Krka	400 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	180 (6 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/005	Darunavir Krka	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1249/006	Darunavir Krka	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	60 (2 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/007	Darunavir Krka	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/008	Darunavir Krka	600 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	180 (6 x 30) comprimidos
EU/1/17/1249/009	Darunavir Krka	800 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1249/010	Darunavir Krka	800 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos