

<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/1/25/1966/001	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/aluminio/PE/de secante/HDPE- aluminio/PE)	30 comprimidos
EU/1/25/1966/002	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/aluminio/PE/de secante/HDPE- aluminio/PE)	90 comprimidos
EU/1/25/1966/003	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/aluminio/PE/de secante/HDPE- aluminio/PE)	30 × 1 comprimidos (dosis unitaria)
EU/1/25/1966/004	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/aluminio/PE/de secante/HDPE- aluminio/PE)	90 × 1 comprimidos (dosis unitaria)
EU/1/25/1966/005	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/25/1966/006	Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir Alafenamida Viartis	200 mg/25 mg/ 25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	90 comprimidos