

<u>Número de la EMA</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/1/25/1952/001	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/25/1952/002	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/10 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 comprimidos
EU/1/25/1952/003	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/HDPE- alu/PE)	30 comprimidos
EU/1/25/1952/004	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/alu/PE/desecante/HDPE- alu/PE)	90 comprimidos
EU/1/25/1952/005	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/HDPE- alu/PE)	30 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/25/1952/006	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/HDPE- alu/PE)	90 x 1 comprimidos (unidosis)
EU/1/25/1952/007	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/25/1952/008	Emtricitabina/Tenofovir alafenamida Viartis	200 mg/25 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	frasco (HDPE)	90 comprimidos