

<b><u>Número de procedimiento de la EMA</u></b>	<b><u>Denominación (de fantasía)</u></b>	<b><u>Dosis</u></b>	<b><u>Forma farmacéutica</u></b>	<b><u>Vía de administración</u></b>	<b><u>Acondicionamiento primario</u></b>	<b><u>Tamaño del envase</u></b>
EU/1/17/1182/001	Emtricitabina/Tenofovir disoproxilo Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	28 x 1 comprimido (unidosis)
EU/1/17/1182/002	Emtricitabina/Tenofovir disoproxilo Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1182/003	Emtricitabina/Tenofovir disoproxilo Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Blíster (OPA/Al/PE+DES/Al)	84 comprimidos
EU/1/17/1182/004	Emtricitabina/Tenofovir disoproxilo Krka d.d.	200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Vía oral	Frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos