

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Nombre comercial</u>	<u>Concentración</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/16/1129/001	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	frasco (HDPE) con cierre de seguridad a prueba de niños	30 comprimidos
EU/1/16/1129/002	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	frasco (HDPE) con cierre de seguridad a prueba de niños	90 (3 × 30) comprimidos (multienvase)
EU/1/16/1129/003	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/PE-alu)	10 comprimidos
EU/1/16/1129/004	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/PE-alu)	30 comprimidos
EU/1/16/1129/005	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/desecante/PE-alu)	30 × 1 comprimidos (dosis unitaria)
EU/1/16/1129/006	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	Frasco (HDPE) con tapón de rosca	30 comprimidos
EU/1/16/1129/007	Tenofovir disoproxil Viartis	245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	Frasco (HDPE) con tapón de rosca	90 (3 × 30) comprimidos (multienvase)