

<u>Törzskönyvi (EU) szám</u>	<u>(Kereskedelmi) név</u>	<u>Hatáserősség</u>	<u>Gyógyszerforma</u>	<u>Az alkalmazás módja</u>	<u>Közvetlen csomagolás</u>	<u>Kiszerelés</u>
EU/1/25/1966/001	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	buborékcsomagolás (OPA/Al/PE/ nedvességmegkötő anyag/HDPE-Al/PE)	30 tabletta
EU/1/25/1966/002	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	buborékcsomagolás (OPA/Al/PE/ nedvességmegkötő anyag/HDPE-Al/PE)	90 tabletta
EU/1/25/1966/003	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	buborékcsomagolás (OPA/Al/PE/ nedvességmegkötő anyag/HDPE-Al/PE)	30 × 1 tabletta (egységdózis)
EU/1/25/1966/004	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	buborékcsomagolás (OPA/Al/PE/ nedvességmegkötő anyag/HDPE-Al/PE)	90 × 1 tabletta (egységdózis)
EU/1/25/1966/005	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	tartály (HDPE)	30 tabletta
EU/1/25/1966/006	Emtricitabin/ Rilpivirin/ Tenofovir- alafenamid Viartis	200 mg / 25 mg / 25 mg	Filmdoboz	Szájon át történő alkalmazás	tartály (HDPE)	90 tabletta