

<u>EMA iktatási 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/1/25/1952/001	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/10 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	tartály (HDPE)	30 tableta
EU/1/25/1952/002	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/10 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	tartály (HDPE)	90 tableta
EU/1/25/1952/003	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buboréksomagolás (OPA/alu/PE/nedvességmegkötő/HDPE-alu/PE)	30 tableta
EU/1/25/1952/004	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buboréksomagolás (OPA/alu/PE/nedvességmegkötő/HDPE-alu/PE)	90 tableta
EU/1/25/1952/005	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buboréksomagolás (OPA/alu/PE/nedvességmegkötő/HDPE-alu/PE)	30 x 1 tableta (egységadag)
EU/1/25/1952/006	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	buboréksomagolás (OPA/alu/PE/nedvességmegkötő/HDPE-alu/PE)	90 x 1 tableta (egységadag)
EU/1/25/1952/007	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	tartály (HDPE)	30 tableta
EU/1/25/1952/008	Emtricitabine/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Filmtabletta	Szájon át történő alkalmazásra	tartály (HDPE)	90 tableta