

<u>Numero Procedura EMA</u>	<u>Nome (di fantasia</u>	<u>Dosaggio</u>	<u>Forma farmaceutica</u>	<u>Via di somministrazione</u>	<u>Confezionamento primario</u>	<u>Numero di unità posologiche</u>
EU/1/25/1952/001	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/10 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	flacone (HDPE)	30 compresse
EU/1/25/1952/002	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/10 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	flacone (HDPE)	90 compresse
EU/1/25/1952/003	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	blister (OPA/alu/PE/essiccante/ HDPE-alu/PE)	30 compresse
EU/1/25/1952/004	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	Blister (OPA/alu/PE/essiccante/ HDPE-alu/PE)	90 compresse
EU/1/25/1952/005	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	blister (OPA/alu/PE/essiccante/ HDPE-alu/PE)	30 x 1 compresse (dose unitaria)
EU/1/25/1952/006	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	blister (OPA/alu/PE/essiccante/ HDPE-alu/PE)	90 x 1 compresse (dose unitaria)
EU/1/25/1952/007	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	flacone (HDPE)	30 compresse
EU/1/25/1952/008	Emtricitabina/Tenofovir alafenamide Viartis	200 mg/25 mg	Compresa rivestita con film	Uso orale	flacone (HDPE)	90 compresse