

<u>Numer Pozwolenia EU</u>	<u>Nazwa (własna)</u>	<u>Moc</u>	<u>Postać farmaceutyczna</u>	<u>Droga podania</u>	<u>Opakowanie bezpośrednie</u>	<u>Wielkość opakowania</u>
EU/1/25/1966/001	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (OPA/Aluminium/PE/środek osuszający/HDPE – Aluminium/PE)	30 tabletek
EU/1/25/1966/002	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (OPA/Aluminium/PE/środek osuszający/HDPE – Aluminium/PE)	90 tabletek
EU/1/25/1966/003	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (OPA/Aluminium/PE/środek osuszający/HDPE – Aluminium/PE)	30 × 1 tabletek (pojedyncza dawka)
EU/1/25/1966/004	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	blister (OPA/Aluminium/PE/środek osuszający/HDPE – Aluminium/PE)	90 × 1 tabletek (pojedyncza dawka)
EU/1/25/1966/005	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	butelka (HDPE)	30 tabletek
EU/1/25/1966/006	Emtricitabine/Rilpivirine/ Tenofovir Alafenamide Viatris	200 mg / 25 mg / 25 mg	Tabletka powlekana	Podanie doustne	butelka (HDPE)	90 tabletek