

<u>Número de autorización de comercialización de la UE</u>	<u>Denominación (de fantasía)</u>	<u>Dosis</u>	<u>Forma farmacéutica</u>	<u>Vía de administración</u>	<u>Acondicionamiento primario</u>	<u>Tamaño del envase</u>
EU/1/17/1222/001	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	frasco (HDPE)	30 comprimidos
EU/1/17/1222/002	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	frasco (HDPE)	90 (3 x 30) comprimidos (multienvase)
EU/1/17/1222/003	Efavirenz/emtricitabine/tenofovir disoproxil Mylan	600 mg/200 m /245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	frasco (HDPE)	90 comprimidos
EU/1/17/1222/004	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/HD PE/alu)	30 comprimidos
EU/1/17/1222/005	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/HD PE/alu)	90 comprimidos
EU/1/17/1222/006	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/HD PE/alu)	30 x 1 comprimidos (dosis unitaria)
EU/1/17/1222/007	Efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxilo Mylan	600 mg/200 mg/245 mg	Comprimido recubierto con película	Administración oral	blíster (OPA/alu/PE/HD PE/alu)	90 x 1 comprimidos (dosis unitaria)