

**Evrópskt
markaðsleyfisnúmer**

EU/1/07/430/001/IS
EU/1/07/430/002/IS

Sérheiti

Atripla
Atripla

Styrkur

600 mg/200 mg/245 mg *
600 mg/200 mg/245 mg *

Lyfjaform

Filmuhúðuð tafla
Filmuhúðuð tafla

Íkomuleið

Til inntöku
Til inntöku

Umbúðir

Glas (HDPE/ál)
Glas (HDPE/ál)

Þakningastærð

30 filmuhúðaðar töflur
30 filmuhúðaðar töflur

* efavírenz / emtricitabín / tenófóvír tvísóproxíl (sem fúmarat)

Lyfið er ekki lengur með markaðsleyfi