

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE PENTRU SERINGA PREUMPLUTĂ

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
enoxaparină sodică

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

O seringă preumplută (0,6 ml) conține enoxaparină sodică 6000 UI (60 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă în seringă preumplută

2 seringi preumplete
2 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
5 seringi preumplete
5 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
6 seringi preumplete
6 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
10 seringi preumplete
10 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
12 seringi preumplete
12 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
20 seringi preumplete
20 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
24 seringi preumplete
24 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
30 seringi preumplete
30 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
50 seringi preumplete
50 seringi preumplete, cu sistem de siguranță
100 seringi preumplete
100 seringi preumplete, cu sistem de siguranță

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intravenoasă, subcutanată
Utilizare extracorporală (în circuitul de dializă)

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
A nu se congela.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Pentru utilizare unică

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

Sanofi Romania SRL
Str. Gara Herăstrău nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București, România

{Sigla SANOFI}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

4928/2012/01 (2 seringi preumplute)
4928/2012/02 (2 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/03 (2 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/04 (5 seringi preumplute)
4928/2012/05 (5 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/06 (5 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/07 (6 seringi preumplute)
4928/2012/08 (6 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/09 (6 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/10 (10 seringi preumplute)

4928/2012/11 (10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/12 (10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/13 (12 seringi preumplute)
4928/2012/14 (12 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/15 (12 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/16 (20 seringi preumplute)
4928/2012/17 (20 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/18 (20 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/19 (24 seringi preumplute)
4928/2012/20 (24 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/21 (24 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/22 (30 seringi preumplute)
4928/2012/23 (30 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/24 (30 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/25 (50 seringi preumplute)
4928/2012/26 (50 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/27 (50 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)
4928/2012/28 (100 seringi preumplute)
4928/2012/29 (100 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)
4928/2012/30 (100 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)

13. SERIA DE FABRICĂȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – **PR**

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:

SN:

NN:

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE INTERIOARĂ PENTRU SERINGI PREUMPLUTE (PREZENTARE ÎN AMBALAJ MULTIPLU)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
enoxaparină sodică

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

O seringă preumplută (0,6 ml) conține enoxaparină sodică 6000 UI (60 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă în seringă preumplută

10 seringi preumplete. Component al unui ambalaj multiplu, nu poate fi vândut separat.

10 seringi preumplete, cu sistem de siguranță. Component al unui ambalaj multiplu, nu poate fi vândut separat.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intravenoasă, subcutanată
Utilizare extracorporeală (în circuitul de dializă)

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

A nu se congela.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Pentru utilizare unică

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sanofi Romania SRL
Str. Gara Herăstrău nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București, România

{Sigla SANOFI}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

4928/2012/31 (3 x 10 seringi preumplute)

4928/2012/32 (3 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)

4928/2012/33 (3 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)

4928/2012/34 (9 x 10 seringi preumplute)

4928/2012/35 (9 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)

4928/2012/36 (9 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)

13. SERIA DE FABRICАȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL**18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

Clexane 6000 UI (20 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE - AMBALAJ MULTIPLU PENTRU SERINGI PREUMPLUTE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
enoxaparină sodică

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

O seringă preumplută (0,6 ml) conține enoxaparină sodică 6000 UI (60 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă în seringă preumplută

30 (3 cutii cu 10) seringi preumplete
30 (3 cutii cu 10) seringi preumplete, cu sistem de siguranță
90 (9 cutii cu 10) seringi preumplete
90 (9 cutii cu 10) seringi preumplete, cu sistem de siguranță

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intravenoasă, subcutanată
Utilizare extracorporeală (în circuitul de dializă)

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

A nu se congela.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Pentru utilizare unică

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sanofi Romania SRL
Str. Gara Herăstrău nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București, România

{Sigla SANOFI}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

4928/2012/31 (3 x 10 seringi preumplute)

4928/2012/32 (3 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)

4928/2012/33 (3 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)

4928/2012/34 (9 x 10 seringi preumplute)

4928/2012/35 (9 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță ERIS)

4928/2012/36 (9 x 10 seringi preumplute, cu sistem de siguranță PREVENTIS)

13. SERIA DE FABRICАȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare 2D care include identificatorul unic

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:

SN:

NN:

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTERE SAU FOLII

BLISTER ALB

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
enoxaparină sodică

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sanofi Romania SRL

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICATIE

Serie

6. ALTE INFORMAȚII

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTERE SAU FOLII

FOLIE TRANSPARENTĂ

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Nu este aplicabil

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Nu este aplicabil

3. DATA DE EXPIRARE

Nu este aplicabil

4. SERIA DE FABRICАȚIE

Nu este aplicabil

6. ALTE INFORMAȚII

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
Enoxaparină sodică

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI
SERINGA PREUMPLUTĂ

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Clexane 6000 UI (60 mg)/0,6 ml soluție injectabilă
enoxaparină

2. MODUL DE ADMINISTRARE

s.c./i.v.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICATIE

Serie

5. CONTINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla SANOFI}