

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

Пред употреба на лекот, внимателно прочитај го упатството!

- Чувайте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не треба да им го давате на други лица бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.
- Ако се јави сериозно несакано дејство или ако забележите несакано дејство кое не е описано во ова упатство, веднаш кажете му на Вашиот лекар или фармацевт. Видете дел 4.

Упатството за пациентот содржи:

1. Што претставува CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање и за што се употребува
2. Што треба да знаете пред да го употребите CLEXANE 6000 IU (60mg) /0.6 ml, 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање
3. Како да го употребувате CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, 8000 IU(80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање
4. Можни несакани дејства
5. Чување и рок на употреба на CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање
6. Дополнителни информации

Clexane 6000 IU (60mg)/0.6 ml, раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц.
(*enoxaparin sodium*)

Clexane 800 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц.
(*enoxaparin sodium*)

Активна супстанција: еноксапарин натриум.

Clexane 6000 IU (60mg)/0.6 ml, раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц.

Еден претходно наполнет шприц од 0.6 ml има 6000 IU (еквивалентно на 60 mg еноксапарин натриум).

Clexane 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц.

Еден претходно наполнет шприц од 0.8 ml има 8000 IU (еквивалентно на 80 mg еноксапарин натриум).

Помошни супстанции:

Вода за инјекции

Носител на одобрението за промет во Република Македонија:

САНОФИ-АВЕНТИС Македонија дооел, ул. Луј Пастер 11/14, 1000 Скопје,
Република Македонија

Производител:

- Sanofi Winthrop Industrie,
Zone Industrielle



1
Агенција за лекови и медицински специјали
спродавачи

76580 Le Trait, France

- Sanofi Winthrop Industrie,
180 rue Jean Jaures,
94702 Maison Alford Cedex, France
- CHINOIN Pharmaceutical and Chemical Works Private Co. Ltd
Csanyikvölgy Site
Miskolc, Csanyikvölgy
H-3510 Hungary

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, и 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Фармакотерапевтска група: антитромботични лекови, хепаринска група, АТС код: B01AB05.

Овој лек е антикоагуланс кој како активна супстанција содржи еноксапарин натриум и припаѓа на лековите кои се нарекуваат нискомолекуларни хепарини (LMWH).

Лекот CLEXANE делува на два начини:

- 1) го спречува зголемувањето на постоечките крвни згрутчувања во вените или артериите (тромбоза), со што му помага на вашето тело полесно да ги разградува. На овој начин се спречува појавата на оштетувања во организмот.
- 2) превентивно, за да се спречи формирањето на крвни згрутчувања во крвните садови;

CLEXANE се применува за:

- третман на крвни згрутчувања присутни во вашата крв
- за да спречи создавање на крвни згрутчувања во следните ситуации:
 - пред и по хируршка интервенција (операција),
 - ако имате акутна болест и сте со ограничена подвижност,
 - ако имате нестабилна ангина пекторис (градна болка-состојба кога вашето срце не добива доволно крв),
 - по срцев удар (миокардијален инфаркт).
 - за спречување на создавање на крвни згрушви во апаратот за дијализа (кој се користи кај пациенти со тешки бубрежни оштетувања).

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ГО УПОТРЕБИТЕ CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање

CLEXANE, раствор за инјектирање НЕ СМЕЕ да се употребува во следните случаи:

- ако сте алергични (пречувствителни) на еноксапарин натриум или на било која од помошните супстанции на лекот. Знаци на алергиска реакција се: исип, проблеми при голтање или отежнато дишење, отекување на усните, грлото или јазикот.
- ако сте алергични (пречувствителни) на хепарин или на другите нискомолекуларни хепарини како надропарин, тинзапарин или далтепарин;
- ако претходно (во изминатите 100 дена) сте имале реакција на хепарин поврзана со сериозно намалување на бројот на тромбоцити (крвни плочки кои играат значајна улога во згрутчувањето на крвта) наречена хепарин индуцирана тромбоцитопенија или ако во вашата крв имате присутни антитела против еноксапарин;



- ако имате тешко крварење или некоја состојба која е високоризична за појава на крварење (како чир на желудник, ако во близко минато ви е правена операција на мзоокот или окото), вклучително и неодамнешен хеморагичен инсулт (мозочен удар со крварење),
- ако го употребувате лекот за третман на крвни згрушувања во вашата крв а треба да примите спинална или епидурална анестезија или да ви се направи лумбална пункција во следните 24 часа.

Предупредувања и мерки на претпазливост

CLEXANE не треба да се заменува со други лекови кои припаѓаат на групата на нискомолекуларни хепарини. Овие лекови не делуваат на целосно ист начин ниту пак имаат иста активност и начин на употреба.

Информирајте го вашиот доктор или фармацевт пред да го употребите лекот ако:

- претходно сте имале сериозно намалување на бројот на тромбоцити (крвни плочки) поврзано со употребата на хепарин,
- ако треба да примите спинална или епидурална анестезија или да ви се направи лумбална пункција (видете дел операции и анестетици): треба да се почитува временскиот простор помеѓу примената на CLEXANE и овие процедури.
- ако имате вештачки срцев залисток,
- ако имате ендокардитис (инфекција на внатрешната обивка на стрцето),
- ако имате историја на гастроичен улцер (чир на желудник),
- неодамна сте имале мозочен удар,
- ако имате висок крвен притисок,
- имате дијабетес или проблеми со крвните садови на окото како последица на дијабет (состојба позната како дијабетска ретинопатија),
- ако неодамна сте имале операција на мозокот или очите,
- ако сте постаро лице (над 65 години), особено ако сте на возраст над 75 години,
- ако имате нарушена функција на бубрезите,
- ако имате нарушена функција на црниот дроб,
- ако имате мала или голема телесна тежина,
- имате високо ниво на калиум во крвта (ова може да се провери со лабораториска анализа на крвта),
- ако употребувате лекови кои влијаат врз процесот на згрутчување на крвта (видете дел Употреба на други лекови).

Пред почеток со третманот и за време на лекувањето многу е важно регуларно да се прават анализи и тестови за проверка на бројот на тромбоцити и нивото на калиум во вашата крв.

Ако некое од претходно наведените предупредувања се однесува на Вас информирајте го Вашиот доктор.

Деца

Не е применливо.

Употреба на други лекови

Заради ризикот од крварење секогаш информирајте го Вашиот доктор ако земате некој од следните лекови:

- варфарин - се користи за разредување на крвта



- аспирин (познат и како ацетилсалицилна кислеина или АСА), клопидрогел или други лекови кои го спречуваат згрутчувањето на крвта (видете во дел 3 за "Промена на антикоагулантните лкови"),
- декстран како инјекција (лек кој се користи во интензивна нега),
- ибупрофен, диклофенак, кеторолак или други лекови познати како нестероидни антиинфламаторни лекови (НСАИЛ) кои се користат за третман на болка и отоци при артритис (воспаление на зглобовите) и други состојби,
- преднизолон, дексаметазон или други лекови кои се употребуваат во терапијата на астма, ревматоиден артритис и други состојби,
- лекови за кои е познато дека го зголемуваат нивото на калиум во крвта како калиумови соли, таблети за мокрење, некои лекови за третман на срцеви нарушувања.

Операција и анестетици

Ако треба да ви се направи спинална пункција или операција при која се применува епидурална или спинална анестезија, информирајте го Вашиот доктор дека сте на терапија со CLEXANE. Видете дел "Не го употребувајте лекот". Информирајте го вашиот доктор ако имате некаков проблем со вашиот рбет или ако некогаш ви е правена операција на рбетот.

Ве молиме да го информирате Вашиот доктор или фармацевт ако земате или ако до неодамна сте земале кој било друг лек, дури и оние кои не се на докторски рецепт. Во согласност со тоа, Вашиот доктор ќе го прилагоди Вашиот третман.

Употреба со храна и пијалоци

Не е применливо

Бременост и доење

Бременост

Ако сте бремена, се сомневате дека сте бремена или планирате бременост, пред да почнете да го употребувате лекот, информирајте го вашиот доктор или фармацевт.

Ако сте бремена и имате вештачки срцев залисток, може да сте изложени на повисок ризик од појава на крвни згрушувача и треба да побарате совет од доктор.

Доење

Ако доите или планирате да доите, пред да почнете да го земате лекот треба да побарате совет од вашиот доктор.

Советувајте се со Вашиот доктор или фармацевт пред да земете каков било лек.

Влијание врз способноста за возење или ракување со машини

Clexane нема влијание врз способноста за возење и управување со машини.

Се препорачува Вашиот лекар да води евиденција за трговската марка и бројот на серија на лекот кој што го употребувате.



3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА CLEXANE 6000 IU (60mg)/0.6 ml, и 8000 IU (80mg) /0.8 ml, раствор за инјектирање

Секогаш употребувајте го лекот точно онака како што ви препорачал вашиот доктор или фармацевт. Ако не сте сигурни како да го употребувате лекот обратете се за совет кај вашиот доктор или фармацевт.

- Лекот CLEXANE се аплицира преку инјекција и обично ќе ви го даде вашиот доктор или медицинска сестра.
- Кога ќе ја напуштите болницата, може да има потреба да продолжите да го употребувате лекот. Во ваков случај може ќе треба сами да си го аплицирате (видете ги инструкциите за употреба наведени пдоолу).
- CLEXANE се дава како поткожна (субкутана) инјекција.
- CLEXANE може да се употребува и како интравенска (во вена) инјекција по одредени типови на срцев удар или по операција.
- CLEXANE може да се аплицира во цевката (arteriskата линија) од системот за дијализа, на почеток од третманот.

Не смеете да го инјектирате лекот интрамускулно (во мускул).

Дозирање

- Дозата и времетраењето на третманот ги одредува Вашиот доктор врз основа на тераписката индикација.
- Ако имате нарушена функција на бубрезите Вашиот доктор може да ви препише помала доза од лекот.

1. Третман на крвни згрутчувања присутни во вашата крв

- Вообичаената доза изнесува 150 IU (1.5 mg) на секој килограм телесна тежина, еднаш на ден или 100 IU (1 mg) на секој килограм телесна тежина, два пати на ден.
- Вашиот доктор ќе одлучи колку долго треба да го употребувате лекот.

2. Превенција на создавање на крвни згрутчувања во следните ситуации

Операција или период на ограничена подвижност заради болест

- Дозата која ќе треба да ја примате ќе зависи од ризикот за појава на крвно згрутчување. Ќе ви бидат аплицирани 2 000 IU (20 mg) или 4 000 IU (40 mg) CLEXANE, секој ден.
- Ако треба да ви се направи операција, првата инјекција CLEXANE ќе ви биде дадена 2 часа пред или 12 часа по хируршката интервенција.
- Ако имате ограничена подвижност како последица на болест, вообичаената доза ќе ви изнесува 4 000 IU (40 mg) CLEXANE, секој ден.
- Вашиот доктор ќе одлучи колку долго треба да го употребувате лекот.

По срцев удар (миокардијален инфаркт)

CLEXANE може да се употребува при два различни типови на срцев удар: STEMI (миокардијален инфаркт со елевација на ST сегментот) или NSTEMI (миокардијален инфаркт без елевација на ST сегментот). Дозата од лекот која ќе треба да ја примите ќе зависи од вашата возраст и типот на срцев удар којшто сте го имале.

NSTEMI миокардијален инфаркт:



- Вообичаената доза изнесува 100 IU (1 mg) на килограм телесна тежина, на секои 12 часа.
- Вашиот доктор ќе ви препорача да земате и аспирин (ацетилсалицилна киселина).
- Вашиот доктор ќе одлучи колку долго треба да го употребувате лекот.

STEMI миокардијален инфаркт кај пациенти на возраст под 75 години:

- Ќе ви биде дадена почетна доза од 3 000 IU (30 mg) CLEXANE преку инјекција во вена.
- Во исто време ќе примите CLEXANE преку поткожна (субкутана) инјекција. Вообичаената доза е 100 IU (1 mg) на килограм телесна тежина, на секои 12 часа.
- Вашиот доктор ќе ви препорача да земате и аспирин (ацетилсалицилна киселина).
- Вашиот доктор ќе одлучи колку долго треба да го употребувате лекот.

STEMI миокардијален инфаркт кај пациенти на возраст од 75 години или повеќе:

- Вообичаена доза е 75 IU (0.75 mg) на килограм телесна тежина, на секои 12 часа.
- Максималната доза која треба да ја примите преку првите две инјекции е 7 500 IU (75 mg).
- Вашиот доктор ќе одлучи колку долго треба да го употребувате лекот.

Операција позната како перкутана коронарна интервенција (PCI)

Во зависност од тоа кога сте ја примиле последната доза од лекот CLEXANE вашиот доктор може да одлучи пред PCI да ви даде дополнителна доза од лекот преку интравенска инјекција (во вена).

3. Спречување на создавање на крвни згрутчувања во системот за дијализа

Вообичаена доза е 100 IU (1 mg) на килограм телесна тежина. При хемодијализа лекот CLEXANE треба да се инјектира директно во артериската линија на почетокот на дијализата. Оваа доза обично е доволна за дијализа со траење од 4 часа. Доколку е потребно, вашиот доктор може да одлучи да даде дополнителна доза од 50 IU до 100 IU (0.5 до 1 mg) на килограм телесна тежина.

Инструкција за употреба на претходно наполнетите шприцеви

Шприцевите треба правилно да се употребуваат со цел да се намали ризикот од појава на болка и модринки на местото на инјектирање. Мора да се следат инструкциите за употреба на претходно наполнетиот шприц.

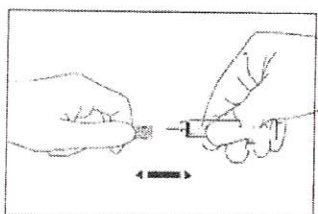
- Подготовка на местото за инјектирање :

Пред да го инјектирате лекот измијте ги рацете и исушете ги. Пребришете го (но немојте да го триете) со алкохол делот од кожата каде што ќе ја аплицирате инјекцијата.

Ротирајте го место на инјектирање и секоја инјекција аплицирајте ја во различен дел од абдоменот.



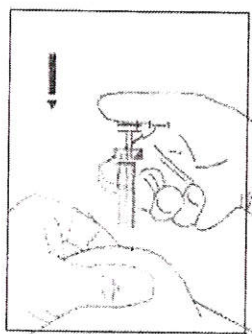
- Отстранете го заштитното капаче од иглата.



- Доколку е потребно прилагодете ја дозата од CLEXANE која треба да се инјектира:
Количината од лекот која треба да се аплицира мора да се прилагоди според телесната тежина на пациентот. Заради тоа, пред инјектирањето треба да се исфрли вишокот волумен од лекот со насочување на иглата надолу (за да се задржат меурчиња воздух во шприцот).

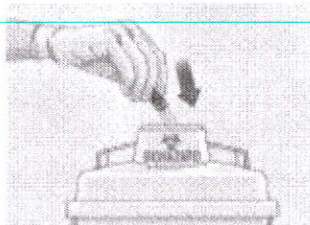
- **Апликација на инјекцијата:**

Претходно наполнетиот шприц е спремен за употреба. Не треба да се истиснува воздух од шприцот пред давањето на инјекцијата. Најдобро е лекот да му се дава на пациентот во лежечка положба, во поткожното ткиво на антеролатералниот и постеролатералниот stomachen сид, алтернативно на левата и на десната страна. Целата должина на иглата треба да се внесе **вертикално во кожата, под прав агол**, со нежно притискање помеѓу палецот и показалецот. Не ја внесувајте иглата во кожата накосено. **Кожата не треба да се ослободи се додека целосно не се заврши инјектирањето.**



- Веднаш отстранете го шприцот во соодветен контејнер за отстранување на таков тип на отпаден материјал.





Неупотребената количина од лекот или отпадниот маетријал треба да се отстрани во согласност со важечките пропици.

Промена на антикоагулантната терапија

- *Промена од CLEXANE на антикоагуланти познати како антагонисти на витамин K (пр. варфарин).*

Вашиот доктор ќе ви каже да направите тестови за испитување на INR и според резултатите од овие анализи ќе ве советува кога е соодветно да ја прекинете терапијата со CLEXANE.

- *Префрлање од антикоагуланти познати како антагонисти на витамин K (пр. варфарин) на CLEXANE*

Прекинете да го земате антагонистот на витамин K. Вашиот доктор ќе ви каже да направите тестови за испитување на INR и според резултатите од овие анализи ќе ве советува кога е соодветно да ја прекинете терапијата со CLEXANE.

- *Промена од CLEXANE на директна перорална (преку уста) антикоагулантна терапија*

Прекинете да го земате CLEXANE. Почнете со примена на директниот перорален антикоагулант 0-2 часа пред вообичаеното време за наредната инјекција и потоа продолжете ја нормално вашата терапија.

- *Префрлање од директна перорална (преку уста) антикоагулантна терапија на CLEXANE*

Прекинете со употреба на директната перорална терапија. Не ја почнувајте терапијата со CLEXANE додека не изминат 12 часа по последната доза од директната перорална терапија.

Употреба кај деца иadolесценти

Не е испитана безбедноста и ефикасноста од употреба на CLEXANE кај деца илиadolесценти.

Ако сте зеле повеќе CLEXANE одколку што е потребно

Ако сте зеле поголема количина од лекот информирајте го вашиот доктор, медицинска сестра или фармацевт дури и ако немате симптоми. Ако дете случајно го инјектира или проголта вашиот лек треба веднаш да го однесете во најблиската здравствена установа.

Ако сте заборавиле да земете CLEXANE

Ако сте заборавиле да ја земете вашата доза земете ја веднаш кога ќе се сетите за пропустот. Не земајте двојна доза за да ја надоместите дозата која што сте ја пропуштиле. Водете бележник за да не заборавите да го примите лекот.

Ако престанете да го употребувате CLEXANE

Од голема важност е да се придржувате до препораките за времетраење на третманот кој ви ги дал вашиот доктор бидејќи во спротивно, доколку сами



одлучите да ја прекинете вашата терапија може да сте изложени на ризик од појава а згрутчување на крвта.

Ако имате некои прашања за употребата на CLEXANE консултирајте го Вашиот доктор, фармацевт или медицинска сестра.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите слични лекови (кои го намалуваат згрутчувањето на крвта), CLEXANE може да доведе до појава на крварење кое може да го загрози животот на пациентот. Во некои случаи крварењето може да не е видливо.

Ако ви се јави било какво крварење кое не запира спонтано или доколку забележите знаци на изразено крварење (исклучителна слабост, замор, бледило, вртоглавица, главоболка или необјаснета појава на оток) треба веднаш да се обратите кај вашиот доктор. Тој може да одлучи внимателно да ја следи вашата состојба или да го промени лекот кој го употребувате.

Прекинете да го земате лекот CLEXANE и веднаш обратете се кај вашиот доктор или медицинска сестра ако ви се јават било какви знаци на тешка алергиска реакција (како отежнато дишење, отекување на усните, устата, грлото или очите).

Информирајте го веднаш вашиот доктор ако ви се јават било какви знаци на блокирање на некој крвен сад од крвно згрутчување вклучително:

- појава на болни грчеви, црвенило, топлина или отекување на еден од долните екстремитети-ова се симптоми на длабока венска тромбоза;
- недостаток на здив, болка во градите, несвестица или искашлуваче на крв-ова се симптоми на белодробна емболија.

Ако ви се јави болен исип со создавање на темно црвени точки под вашата кожа кои не се повлекуваат под притисок вашиот доктор може да побара да направите испитувања за да ви го провери бројот на тромбоцити (крвни плочки).

Вкупен приказ на несаканите ефекти:

Многу чести несакани дејства (пријавени кај повеќе од 1 од 10 пациенти):

- Крварење
- Зголемено ниво на хепатални ензими

Чести несакани дејства (пријавени кај помалку од 1 од 10 пациенти):

- Полесна појава на модринки од вообичаено што најверојатно се должи на низок број на тромбоцити (крвни плочки).
- Појава на розеви плаќи по кожата кои најчесто се јавуваат во делот каде што е инјектиран лекот.
- Кожен исип (уртикарија).
- Појава на болка или модринки на местото на инјектирање.
- Намален број на црвени крвни клетки.
- Висок број на тромбоцити.
- Главоболка.

Помалку чести несакани дејства (пријавени кај помалку од 1 од 100 пациенти):

- Нагла појава на тешка главоболка (ова може да е знак на крварење во мозокот).



- Преосетливост или отекување на stomакот (ова може да е знак на крварење во stomакот).
- Големи црвени кожни лезии со неправилна форма со или без пликови.
- Иритација на кожата (локална иритација).
- Пожолтување на кожата и/или белките од очите и потемнување на бојата на урината (ова може да е знак на оштетување на функцијата на црниот дроб).

Ретки несакани дејства (пријавени кај помалку од 1 од 1000 пациенти):

- Тешки алергиски реакции. Симптомите вклучуваат: исип, појава на оток или проблеми со дишењето, оток на усните, лицето, грлото или јазикот.
- Зголемено ниво на калиум во крвта. Ова несакано дејство почесто се јавува кај пациенти со нарушена функција на бубрезите или дијабет. Вашиот доктор ќе ви направи испитувања за да го одреди нивото на калиум во вашата крв.
- Зголемен број на еозинофили (тип на бели крвни клетки) во крвта. Вашиот доктор ќе ви направи испитувања за да ви го одреди бројот на еозинофили во крвта.
- Опаѓање на косата.
- Остеопороза (состојба при која е зголемена крхливоста на коските) по долготрајна примена на лекот.
- Чувство на скокоткање, тапост или мускулна слабост (особено во долната половина од телото) ако ви била изведена спинална пункција или сте примиле спинална анестезија.
- Инkontиненција (губење на контрола врз мокрењето или дефекацијата).
- Присуство на тврда маса или јазолчиња на местото на инјектирање.

Пријавување на несаканите дејства

Ако забележите појава на некое несакано дејство, Ве молиме да го информирате Вашиот доктор, фармацевт или медицинска сестра. Ова ги вклучува и несаканите дејства кои не се наведени во внатрешното упатство. Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>. Со пријавување на несаканите дејства придонесувате да се комплетираат податоците за безбедноста од употреба на лекот.

5. ЧУВАЊЕ НА CLEXANE 6000 IU (60mg) /0.6 ml, 8000 IU (80mg)/0.8 ml, раствор за инјектирање

Лекот да се чува на места недостапни за деца!

Рок на употреба

Лекот не смее да се употребува по истекот на датумот на употреба што е наведен на пакувањето. Истекот на датумот на употреба е до последниот ден од месецот што е наведен на пакувањето.

Начин на чување на лекот

Лекот да се чува во оригиналното пакување на температура до 25°C.



Инструкции за ракување со отпадниот материјал

Медицински производи не треба да се отстрануваат преку канализационата мрежа или со домашниот отпад. Прашајте го Вашиот фармацевт како да го отстраните отпадниот материјал од медицинските производи. Овие мерки помагаат да се заштитите себеси и Вашата околина.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Содржина на пакувањето:

Clexane 6000 IU (60mg) /0.6 ml, е раствор за инјектирање и е достапен како:

- 0.6 ml раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц (стаклен) - кутија со 2 или 10 шприца.

Clexane 8000 IU (80mg)/0.8 ml, е раствор за инјектирање и е достапен како:

- 0.8 ml раствор за инјектирање во претходно наполнет шприц (стаклен) - кутија со 2 или 10 шприца.

Начин на издавање на лекот:

Лекот се применува само во здравствена установа (3)

Датум на последната ревизија на внатрешното упатство:

Март, 2018

Број на одобрението за ставање на лекот во промет:

- Clexane[®], раствор за инјектирање, 6000 IU (60mg)/0,6 ml; 2 наполнети инјекциски шприца x 0,6 ml + 2 игли/кутија – 15-4845/14 од 11.11.2014 год.
- Clexane[®], раствор за инјектирање, 8000 IU (80mg)/0,8 ml; 2 наполнети инјекциски шприца x 0,8 ml+ 2 игли/кутија – 15-4846/14 од 11.11.2014 год.

За други информации во врска со овој лек, Ве молиме контактирајте го носителот на одобрението за промет во Република Македонија на следниот телефон: 02/ 3239 232

