

PŘÍLOHA I

**SEZNAM NÁZVŮ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, LÉKOVÉ FORMY, KONCENTRACE, ZPŮSOBY
PODÁNÍ, DRŽITELÉ ROZHODNUTÍ O REGISTRACI V ČLENSKÝCH STÁTECH**

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 20 mg Spritzampullen	20 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 40 mg Spritzampullen	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 60 mg Spritzampullen	60 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 80 mg Spritzampullen	80 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 100 mg Spritzampullen	100 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 120 mg Spritzampullen	120 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (150 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 150 mg Spritzampullen	150 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (150 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 100 mg/ml Durchstichflasche	300 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 100 mg/1 ml Ampullen	100 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	100 mg / 1,0 ml

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 100 mg/10 ml Stechampullen	100 mg	Injekční roztok	Mimotělní podání	100 mg / 10 ml
Rakousko	sanofi-aventis GmbH, Leonard-Bernstein-Straße 10, A-1220 Vienna, Rakousko	Lovenox 10 x 40 mg Pen	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	400,00 mg/3 ml (ekvivalentní k 10 jednotlivým 40 mg dávkám)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	20 mg/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	40 mg/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	60 mg/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	80 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	100 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (100 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	120 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (150 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (150 mg/ml)
Belgie	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	300 mg/3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Bulharsko	SANOFI BULHARSKO EOOD 90 Tsarigradsko chaussee Blvd. Office building Capital Fort, section A, 10th floor Sofia 1784, Bulharsko	Clexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml (100 mg/ml)
Bulharsko	SANOFI BULHARSKO EOOD 90 Tsarigradsko chaussee Blvd. Office building Capital Fort, section A, 10th floor Sofia 1784, Bulharsko	Clexane	60 mg /0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Bulharsko	SANOFI BULHARSKO EOOD 90 Tsarigradsko chaussee Blvd. Office building Capital Fort, section A, 10th floor Sofia 1784, Bulharsko	Clexane	80 mg /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Bulharsko	SANOFI BULHARSKO EOOD 90 Tsarigradsko chaussee Blvd. Office building Capital Fort, section A, 10th floor Sofia 1784, Bulharsko	Clexane	300 mg /3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 2000 IU anti-Xa/0,2 ml otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 4000 IU anti-Xa/0,4 ml otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 6000 IU anti-Xa/0,6 ml otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 8000 IU anti-Xa/0,8 ml otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 10 000 IU anti-Xa/1,0 ml otopina za injekciju u napunjenoj štrcaljki	10 000 anti-Xa IU/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Chorvatsko	sanofi-aventis Chorvatsko d.o.o. Heinzlova 70, 10000 Zagreb, Chorvatsko	Clexane 30 000 IU anti-Xa/3,0 ml otopina za injekciju u višedoznom spremniku	30 000 anti-Xa IU/3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Kypr	Sanofi-aventis Kypr Ltd. 14, Charalambou Mouskou Strovolos, 2015 Nicosia Kypr	Clexane	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 anti-Xa IU/ml)
Kypr	Sanofi-aventis Kypr Ltd. 14, Charalambou Mouskou Strovolos, 2015 Nicosia Kypr	Clexane	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,4 ml; (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 anti-Xa IU/ml)
Kypr	Sanofi-aventis Kypr Ltd. 14, Charalambou Mouskou Strovolos, 2015 Nicosia Kypr	Clexane	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 anti-Xa IU/ml)
Kypr	Sanofi-aventis Kypr Ltd. 14, Charalambou Mouskou Strovolos, 2015 Nicosia Kypr	Clexane	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Kypr	Sanofi-aventis Kypr Ltd. 14, Charalambou Mouskou Strovolos, 2015 Nicosia Kypr	Clexane	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (150 mg/ml)
Česká republika	sanofi-aventis, s.r.o. Evropská 846/176a 160 00 Praha 6 Česká republika	Clexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Česká republika	sanofi-aventis, s.r.o. Evropská 846/176a 160 00 Praha 6 Česká republika	Clexane Forte	150 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,8 ml; 1,0 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Dánsko	sanofi-aventis Dánsko A/S Slotsmarken 13 2970 Hørsholm Dánsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Dánsko	sanofi-aventis Dánsko A/S Slotsmarken 13 2970 Hørsholm Dánsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Estonsko	sanofi-aventis Estonia OÜ Pärnu mnt. 139 E/2 11317 Tallinn, Estonsko	Clexane	10 000 anti-Xa IU/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 anti-Xa IU/ml)
Finsko	Sanofi Oy Huopalahdentie 24 00350 Helsinki Finsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)
Finsko	Sanofi Oy Huopalahdentie 24 00350 Helsinki Finsko	Klexane Cum Conservans	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml; 10 ml (100 mg/ml)
Francie	Sanofi-aventis France 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue préremplie	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis France 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis France 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, solution injectable en seringue préremplie	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 8000 UI anti-Xa/0,8 ml, solution injectable en seringue préremplie	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectable en seringue préremplie	10 000 anti-Xa IU/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	LOVENOX 30 000 UI Anti-Xa/3 ml, solution injectable en flacon multidose	30 000 anti-Xa IU/3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	ENOXAPARINE SANOFI 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, solution injectable en seringue préremplie	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	ENOXAPARINE SANOFI 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	ENOXAPARINE SANOFI 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, solution injectable en seringue préremplie	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	ENOXAPARINE SANOFI 8000 UI anti-Xa/0,8 ml, solution injectable en seringue préremplie	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Francie	Sanofi-aventis Francie 82 avenue Raspail 94250 Gentilly FRANCIE	ENOXAPARINE SANOFI 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectable en seringue préremplie	10 000 anti-Xa IU/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 20mg	20 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 20 mg Klinik	20 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 20 mg Praxis	20 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi 20 mg	20 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 40 mg	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 40 mg Praxis	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 40 mg Klinik	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi 40 mg	40 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi 60 mg	60 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 60 mg Fertigspritzen	60 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi 80 mg	80 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 80 mg Fertigspritzen	80 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi 100 mg	100 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane 100 mg Fertigspritzen	100 mg	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Enoxaparin Sanofi multidose 100 mg/ml	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml; 5 ml; 10 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane multidose 100 mg/ml	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml; 5 ml; 10 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Clexane Multidose 100 mg/ml Praxis	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml; 5 ml; 10 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Qualiop multidose 100 mg/ml	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	3 ml; 5 ml; 10 ml (100 mg/ml)
Německo	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Höchst Gebäude K703 65926 Frankfurt am Main Německo	Qualiop Klinik 100 mg/ml	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	3 ml; 5 ml; 10 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	2000 anti-Xa IU /0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	4000 anti-Xa IU /0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	6000 anti-Xa IU /0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	8000 anti-Xa IU /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	12000 anti-Xa IU /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Řecko	sanofi-aventis AEBE 348, Syngrou Av. - Building A, 176 74 Kallithea – Athens Řecko	Clexane	15000 anti-Xa IU /1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	20 mg (2000 NE /0,2 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	40 mg (4000 NE /0,4 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	60 mg (6000 NE /0,6 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	80 mg (8000 NE /0,8 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	100 mg (10 000 NE/1 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane	300 mg (30 000 NE/3 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane Forte	120 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (150 mg/ml)
Maďarsko	SANOFI-AVENTIS Zrt. 1045. BUDAPEST TÓ U. 1-5 Maďarsko	Clexane Forte	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1,0 ml (150 mg/ml)
Island	Sanofi-aventis Norge AS P.O.Box 133 1325 Lysaker Norsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Island	Sanofi-aventis Norge AS P.O.Box 133 1325 Lysaker Norsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml)
Irsko	Sanofi-aventis Ireland Ltd T/A SANOFI Citywest Business Campus Dublin 24 Irsko	Clexane Syringes	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1 ml (100 mg/ml)
Irsko	Sanofi-aventis Ireland Ltd T/A SANOFI Citywest Business Campus Dublin 24 Irsko	Clexane Forte Syringe	150 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml; 1 ml (150 mg/ml)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane T	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane T	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane T	10 000 anti-Xa IU/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Itálie	Sanofi S.p.A. Viale L. Bodio 37/b 20158 Milan, Itálie	Clexane T	30 000 anti-Xa IU/3.0 ml	Injekční roztok	Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Lotyšsko	sanofi – aventis Lotyšsko SIA 33 - 8 Kr. Valdemāra Street Rīga, LV - 1010 Lotyšsko	Clexane 2000 anti-Xa SV/0,2 ml šķīdums injekcijām pilnšļircē	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Lotyšsko	sanofi – aventis Lotyšsko SIA 33 - 8 Kr. Valdemāra Street Rīga, LV - 1010 Lotyšsko	Clexane 4000 anti-Xa SV/0,4 ml šķīdums injekcijām pilnšļircē	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Lotyšsko	sanofi – aventis Lotyšsko SIA 33 - 8 Kr. Valdemāra Street Rīga, LV - 1010 Lotyšsko	Clexane 6000 anti-Xa SV/0,6 ml šķīdums injekcijām pilnšļircē	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Lotyšsko	sanofi – aventis Lotyšsko SIA 33 - 8 Kr. Valdemāra Street Rīga, LV - 1010 Lotyšsko	Clexane 8000 anti-Xa SV/0,8 ml šķīdums injekcijai pilnšļircē	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Litva	UAB "SANOFI-AVENTIS LIETUVA" A.Juozapaviciaus 6/2, LT-09310 Vilnius, Litva	Clexane 2 000 anti-Xa TV/0,2 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Litva	UAB "SANOFI-AVENTIS LIETUVA" A.Juozapaviciaus 6/2, LT-09310 Vilnius, Litva	Clexane 4 000 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Litva	UAB "SANOFI-AVENTIS LIETUVA" A.Juozapaviciaus 6/2, LT-09310 Vilnius, Litva	Clexane 6 000 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Litva	UAB "SANOFI-AVENTIS LIETUVA" A.Juozapaviciaus 6/2, LT-09310 Vilnius, Litva	Clexane 8 000 anti-Xa TV/0,8 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Litva	UAB "SANOFI-AVENTIS LIETUVA" A.Juozapaviciaus 6/2, LT-09310 Vilnius, Litva	Clexane 10 000 anti-Xa TV/1,0 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	10 000 anti-Xa IU/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	20 mg/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,2 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	40 mg/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	60 mg/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	80 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	100 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (100 mg/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	120 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (150 mg/ml)
Lucembursko	Sanofi Belgie Leonardo Da Vincilaan 19 1831 Diegem, Belgie	Clexane	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (150 mg/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane	2000 anti-Xa IU /0,2 ml (20 mg/0,2 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane	4000 anti-Xa IU /0,4 ml (40 mg/0,4 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane	6000 anti-Xa IU /0,6 ml (60 mg/0,6 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane	8000 anti-Xa IU /0,8 ml (80 mg/0,8 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane	10 000 anti-Xa IU /1,0 ml (100 mg/1 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane Forte Syringes	120 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	0,8 ml (150 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane Forte Syringes	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	1 ml (150 mg/ml)
Malta	Sanofi Malta Ltd 3rd Floor, Avantech Building, St.Julian's Road, San Gwann SGN 2805, Malta	Clexane Multidose vial	30 000 anti-Xa IU /3.0 ml (300 mg/3 ml)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Nizozemsko	sanofi-aventis Netherlands B.V. Kampenringweg 45 D-E 2803 PE Gouda Nizozemsko	Clexane 100 mg/ml	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)
Nizozemsko	sanofi-aventis Netherlands B.V. Kampenringweg 45 D-E 2803 PE Gouda Nizozemsko	Clexane 300 mg/3 ml	300 mg/ 3ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Nizozemsko	sanofi-aventis Netherlands B.V. Kampenringweg 45 D-E 2803 PE Gouda Nizozemsko	Clexane 150 mg/ml	150 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml; 1,0 ml (150 mg/ml)
Norsko	Sanofi-aventis Norge AS P.O.Box 133 1325 Lysaker Norsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Norsko	Sanofi-aventis Norge AS P.O.Box 133 1325 Lysaker Norsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml)
Norsko	Sanofi-aventis Norge AS P.O.Box 133 1325 Lysaker Norsko	Klexane	150 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml; 1,0 ml (150 mg/ml)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	20 mg /0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	40 mg /0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	60 mg /0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	80 mg /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	100 mg /1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	1 ml (100 mg/ml)
Polsko	Sanofi-Aventis Francie 82, Avenue Raspail 94250 Gentilly Francie	Clexane	300 mg /3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml)
Polsko	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford, Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane forte	120 mg /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (150 mg/ml)
Polsko	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford, Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane forte	150 mg /1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	1 ml (150 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	100 mg/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	150 mg/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (150 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	80 mg/ 0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	60 mg/ 0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	40 mg/ 0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	20 mg/ 0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml)
Portugalsko	Sanofi – Produtos Farmacêuticos, Lda. Empreendimento Lagoas Park, Edifício 7 – 3º Piso 2740-244 Porto Salvo Portugalsko	Lovenox	120 mg/ 0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (120 mg/ml)
Rumunsko	Sanofi Rumunsko SRL, Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9, Sector 2, București, Rumunsko	Clexane	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Rumunsko	Sanofi Rumunsko SRL, Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9, Sector 2, București, Rumunsko	Clexane	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Rumunsko	Sanofi Rumunsko SRL, Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9, Sector 2, București, Rumunsko	Clexane	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Rumunsko	Sanofi Rumunsko SRL, Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9, Sector 2, București, Rumunsko	Clexane	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	10 000 anti-Xa IU/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane	30 000 anti-Xa IU/3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane forte	12000 anti-Xa IU /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Slovenská republika	sanofi-aventis Slovakia s.r.o. Einsteinova 24, 85101 Bratislava Slovenská republika	Clexane forte	15000 anti-Xa IU /1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	2000 anti-Xa IU/0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	4000 anti-Xa IU/0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyšlený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	6000 anti-Xa IU/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	8000 anti-Xa IU/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	10 000 anti-Xa IU/1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	10 000 anti-Xa IU/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání	3 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	12000 anti-Xa IU /0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	0,8 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)
Slovinsko	sanofi-aventis d.o.o. Letališka 29 A 1000 Ljubljana Slovinsko	Clexane	15000 anti-Xa IU /1 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání	1 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 anti-Xa IU/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 20 mg (2.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	20 mg (2000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 (100 mg/ml)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 40 mg (4.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	40 mg (4000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 (100 mg/ml)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 60 mg (6.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	60 mg (6000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 (100 mg/ml)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 80 mg (8.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	80 mg (8000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 (100 mg/ml)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 100 mg (10.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	100 mg (10 000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	100 mg/ml)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 120 mg (12.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	120 mg (12000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	1 (150 mg/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Španělsko	sanofi-aventis, S.A. C/ Josep Pla, 2 08019 Barcelona Španělsko	Clexane 150 mg (15.000 UI) solución inyectable en jeringa precargada	150 mg (15000 IU)	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	150 mg/ml)
Švédsko	Sanofi AB Box 30052 104 25 Stockholm Švédsko	Klexane	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,2 ml; 0,4 ml; 0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (100 mg/ml)
Švédsko	Sanofi AB Box 30052 104 25 Stockholm Švédsko	Klexane (med konserveringsmedel)	100 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml; 10 ml (100 mg/ml)
Švédsko	Sanofi AB Box 30052 104 25 Stockholm Švédsko	Klexane	150 mg/ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml; 0,8 ml; 1,0 ml (150 mg/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Syringes	20 mg/ 0,2 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,2 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 IU anti-Xa aktivity/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Syringes	40 mg /0,4 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,4 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 IU anti-Xa aktivity/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Syringes	60 mg/0,6 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,6 ml (100 mg/ml ekvivalentní k F10 000 IU anti-Xa aktivity/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Syringes	80 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10 000 IU anti-Xa aktivity/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Syringes	100 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	1 ml (100 mg/ml ekvivalentní k 10000 IU anti-Xa aktivity/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Forte Syringes	120 mg/0,8 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	0,8 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 IU anti-Xa aktivity/ml)

Členský stát EU/EEA	Držitel rozhodnutí o registraci název společnosti, adresa	Smyslený název	Síla	Léková forma	Způsob podání	Obsah (koncentrace)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Forte Syringes	150 mg/1,0 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Mimotělní podání	1 ml (150 mg/ml ekvivalentní k 15000 IU anti-Xa aktivity/ml)
Velká Británie	Aventis Pharma Limited One Onslow Street Guildford Surrey GU1 4YS Velká Británie	Clexane Multidose vial	300 mg/3 ml	Injekční roztok	Subkutánní podání; Intravenózní podání; Mimotělní podání	3 ml (100 mg/ml)