

## OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x0,2 ml

### ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,2 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
1900 IU anti-Xa v 0,2 ml

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Léčivá látka: 1900 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,2 ml roztoku

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

#### 6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

#### 7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Dodržujte předepsané dávkování.

#### 8. POUŽITELNOST

EXP:

#### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

#### 10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,2 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,2 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x0,2 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,2 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
1900 IU anti-Xa v 0,2 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 1900 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,2 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN  
MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

16/281/90-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot:

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

fraxiparine                      0,2 ml

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:  
SN:

<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU</b>
--

<b>Etiketa na předplněné injekční stříkačce</b>
---

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ</b>
---

Fraxiparine

<b>2. ZPŮSOB PODÁNÍ</b>
-------------------------

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

Lot

<b>5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET</b>
---

0,2 ml

<b>6. JINÉ</b>
----------------

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x0,3 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,3 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
2850 IU anti-Xa v 0,3 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 2850 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,3 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,3 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:



<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU</b>
--

Etiketa na předplněné injekční stříkačce
--

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ</b>
---

Fraxiparine

<b>2. ZPŮSOB PODÁNÍ</b>
-------------------------

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

Lot

<b>5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET</b>
---

0,3 ml

<b>6. JINÉ</b>
----------------

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x0,3 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,3 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
2850 IU anti-Xa v 0,3 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 2850 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,3 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,3 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,3 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x0,4 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,4 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
3800 IU anti-Xa v 0,4 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 3800 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,4 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

16/281/90-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot:

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

fraxiparine                      0,4 ml

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,4 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x0,4 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,4 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
3800 IU anti-Xa v 0,4 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 3800 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,4 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**



Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

16/281/90-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot:

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

fraxiparine                      0,4 ml

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,4 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x0,6 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**  
**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,6 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
5700 IU anti-Xa v 0,6 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 5700 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,6 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN  
MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:

Do 28. 2. 2025:

Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:

Viartis Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,6 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU</b>
--

Etiketa na předplněné injekční stříkačce
--

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ</b>
---

Fraxiparine

<b>2. ZPŮSOB PODÁNÍ</b>
-------------------------

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

Lot

<b>5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET</b>
---

0,6 ml

<b>6. JINÉ</b>
----------------

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x0,6 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,6 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
5700 IU anti-Xa v 0,6 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 5700 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,6 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,6 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,6 ml

**6. JINÉ**



**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x0,8 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,8 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
7600 IU anti-Xa v 0,8 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 7600 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,8 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,8 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,8 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x0,8 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
0,8 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
7600 IU anti-Xa v 0,8 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 7600 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 0,8 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine                      0,8 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

0,8 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 2x1,0 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
1,0 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
9500 IU anti-Xa v 1,0 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 9500 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 1 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
2 předplněné injekční stříkačky

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Do 28. 2. 2025:  
Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:  
Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine 1 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:



**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

1,0 ml

**6. JINÉ**

**OZNAČENÍ NA OBALU: Fraxiparine 10x1,0 ml**

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**  
**Krabička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fraxiparine 9 500 IU/1 ml injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
1,0 ml  
vápenatá sůl nadroparinu  
9500 IU anti-Xa v 1,0 ml

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: 9500 IU anti-Xa vápenaté soli nadroparinu v 1 ml roztoku

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: kyselina chlorovodíková nebo roztok hydroxidu vápenatého pro úpravu pH, voda pro injekci

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

injekční roztok v předplněné injekční stříkačce  
10 předplněných injekčních stříkaček

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

injekce pro subkutánní podání a pro intravaskulární podání při hemodialýze  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

Dodržujte předepsané dávkování.

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Nezmrazujte. Neuchovávejte v chladničce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:

Do 28. 2. 2025:

Mylan IRE Healthcare Limited,  
Unit 35/36 Grange Parade,  
Baldoyle Industrial Estate,  
Dublin 13, Irsko

Od 1. 3. 2025:

Viartis Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

16/281/90-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

fraxiparine 1 ml

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Etiketa na předplněné injekční stříkačce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Fraxiparine

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ****3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

1,0 ml

**6. JINÉ**